識別記号

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

24

(11)特許出顧公開番号 特開2001-106657 (P2001-106657A)

テーマコート*(参考)

(43)公開日 平成13年4月17日(2001.4.17)

C 0 7 C 211/54			C 0 7 C 211/54				4H006			
17/14			17/14					4H050		
22/04			22/04				4H056			
25/22		25/22								
209/68		209/68								
		審查請求	未請求	請求項	の数42	OL	(全 85 頁)	最終頁	に続く	
(21)出願番号	特願平 11-285254		(71)	出類人	000002		≵ †			
(22)出籍日	平成11年10月6日(1999.10	東京都品川区北品川 6 丁目 7番35号 (72)発明者 市村 眞理 東京都品川区北品川 6 丁目 7番35号 ソニ								
			(72)	発明者	一株式 石橋 東京都 一株式	義 品川区	北品川6丁目	7番35号	ソニ	
			(74)	代理人		059				

FΙ

最終頁に続く

(54) [発明の名称] ピス(アミノスチリル)アントラセン化合物及びその合成中間体、並びにこれらの製造方法

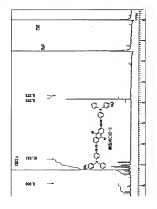
(57)【要約】

【課題】 強い発光を呈し、黄色~赤色の発光材料となりうるピス (アミノスチリル) アントラセン化合物と、その一般的かつ高効率な製造方法を提供すること。 【解決手段】 下記一般式 [1] 等で表されるピス (アミノスチリル) アントラセン化合物。例えば4 - (N、N・ジアリールアミノ) ベンズアルデヒドとジホスホン酸エステル又はジホスホニウムとの縮合による製造方法。

[(k:160]

一般式 (I):

(但し、前記一般式 (1) において、R² 及びR³ は無 置換のアリール基であり、R¹ 及びR⁴ はメトキシ基な どの特定の置換基を有するアリール基、R⁵ 及びR⁶ は シアノ基などの基である。)



【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式 [I]、 (III)、 (III) 又は (IV) で表されるビス (アミノスチリル) アントラセ

ン化合物。

一般式[I]:

$$\begin{array}{c} R^1 \\ N \\ \end{array} \\ N \\ - CB \\ - CB$$

〔但し、前記一般式 [I] において、R² 及びR³ は無 置換のアリール基であり、R¹ 及びR⁴ は下記一般式(1) で表されるアリール基であり

【化2】

る。) 【化3】

(但し、前記一般式 [II] において、R12、R13、R14 及びR15は互いに同一の又は異なる基であって、下記一 般式 (2) で表されるアリール基であり 【化4】

る。) 【化5】

【但し、前記一般式 [III] において、R²³、R²⁴、R²³及びR²⁰は少なくとも1つが下記─般式 (3) で表されるアリール基であり、残りが無置換のアリール基であり。

[4:6]

(但し、前記一般式(2)において、R18、R19、R20、R21及びR22は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、R16及びR17は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基文はハロゲン原子であ

(但し、前記一般式(1)において、R7、R8、

不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、R5 及びR6 は互いに同一の又は異なる基であ

R9 、 R10及び R11は互いに同一の又は異なる基であっ

て、それらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は

って、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、 ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子であ

(但し、前記一般式(3)において、R²⁹、R³⁰、 R³¹、R³²及びR³³は互いに同一の又は異なる基であっ て、それらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は 不飽和の炭化水素アミノ基である。)、R²⁷及びR²⁸は

互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。〕

[化7]

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{34} \\ \mathbb{R}^{36} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \mathbb{R}^{38} \\ \mathbb{R}^{38} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \mathbb{R}^{38} \\ \mathbb{$$

〔但し、前記一般式〔IV〕において、R35及びR36は互 いに同一の又は異なる基であって、下記一般式(4)で 表されるアリール基であり

[化8]

(但し、前記一般式(4) において、R40、R41、R42、R43及びR44は互いに同一の又は異なる基であっ、水素原子、又はそれらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、R34及びR37は互いに同一の又は異なる基であって、下配一般式(5)で表されるアリール基であり【作9】

一般式 (8):

$$\begin{array}{c} ^{Ar^1} \\ ^{Ar^2} \\ ^{N} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} ^{CH} \\ ^{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} ^{CN} \\ ^{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} ^{CH} \\ ^{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} ^{Ar^3} \\ ^{Rr^3} \\ \end{array}$$

(但し、前記一般式(6) において、Ar¹、Ar²、Ar³及びAr⁴ はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。【化11】

(但し、前記一般式 (5) だれがで、R 45、R 46、R 47、R 48、R 48、R 60及び 18 14 互いに同一の又は異なる基であって、水素原子、又はぞれらの少なくとも一つが炭素数 1 以上の態和又は不飽和の炭化水素オキシ基、炭化水素基、又は炭化水素アミノ基である。)、R 38及び R 39は互いに同一の又は異なる基であって、ぞれらの少なくとも 1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。] [請求項2] 下記一般式 (6) で表されるピス (アミノスチリル) アントラセン化合物。 [作1 0]

一般式 (10):

一般式 (12"):

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(1 0)、(11)、(12)、(12°)及び (12°) において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は炭素数 1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、 R⁵⁸、R⁵⁹及び R⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の

【請求項3】 前記R52、R53、R54、R55、R56、R 57、R58、R59及びR60の炭素数が1~6である。請求 項2に記載したピス(アミノスチリル)アントラセン化 合物。

【請求項4】 下記一般式(13)、(13')、(14)、(15)、(16)、(17)、(17')又は(17")、で表される、請求項1又は2に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物。 【化12】

(但し、前記一般式 (13) において、R⁶¹は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式 (13') において、R⁶¹は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化14】

【化13】

(但し、前記一般式(14)において、R62は ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

水素基である。)

(但し、前記一般式 (15) において、R63は炭素数1

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (16):

(但し、前記一般式 (16) において、R64は炭素数1

女1 【化17】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式(17)において、R65は炭素数1

【化18】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式(17')において、R65は水素原 子又は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基であ

る。) 【化19】

一般式(17"):

(但し、前記一般式(17")において、 R^{65} は炭素数 $1\sim60$ 艦和又は不能和の炭化水業基である。) 「請求項5] 下記構造式(18)-1、(18)-2、(18)-2'、(18)-3、(18)-4、(18)-6、(18)-6、(18) 8) -7、(18) -8、(18) -9、(18) -1 0、(18) -10'、(18) -10" 又は(18) -11 で表される、請求項1又は2に記載したビス(ア ミノスチリル) アントラセン化合物。 【化20】

構造式 (18)-1:

構造式 (18)-3;

構造式 (18)- 4:

構造式 (18)-5:

構造式 (18)-6:

一般式 (18) - 6':

構造式 (18)-7:

構造式 (18)-8:

構造式 (18)- 9:

構造式 (18)-10′:

標造式 (18)-10":

構造式 (18)-11:

【請求項6】 下記一般式 (19) で表されるビス (ア 【化21】 ミノスチリル) アントラセン化合物。

一般式 (19):

〔但し、前記一般式(19)において、Ar¹、Ar²、Ar³及びAr⁴はそれぞれ、置換基を有しても

基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、 (9)、(10)、(11)、(12)、(12')又 一般式 (7): (R⁵²0)和 一般式 (8): (R⁶⁸)和

一般式 (9): (R⁵⁴N)和

- 税元 (10):
(R⁸⁸0)n
- 成元 (11):
(R⁸⁸7)n

(12): (R⁵⁹2N)m (R⁶⁰2N)1

一般式 (20):

N -{-}-CB=CB-{-}

(但し、前記一般式(20)において、R⁶¹は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 一般式 (12'):
R⁵⁹n

一般式 (12"): (12⁵⁸0)m

(但し、前記一般式 (7)、(6)、(9)、(1 0)、(11)、(12)、(12')及び (12") において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は炭素数1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、 R⁵⁸、R⁵⁹及び R⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の

合物。 【請求項8】 下記一般式(20)、(21)、(2 2)、(23)、(24)、(24')又は(24") で表される、請求項1又は6に記載したピス(アミノス チリル)アントラセン化合物。 【代23】

OB,

【化24】

(但し、前記一般式(21)において、R62は炭素数1

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (22):

(但し、前記一般式(22)において、R63は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ

基である。) 【化26】

一般式 (23):

(但し、前記一般式 (23) において、R64は炭素数1

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化27】

一般式 (24):

(但し、前記一般式(24)において、R65は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化28】

(但し、前記一般式 (24') において、R65は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化29】

一般式 (24"):

(但し、前記一般式 (24") において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) [請求項9] 下記構造式 (25) -1、(25) -2、(25) -2'、(25) -3、(25) -4、 (25) -5、(25) -6、(25) -6'、(2

0、(25)-10'、(25)-10"又は(25) -11で表される、請求項1又は6に配載したビス(ア ミノスチリル)アントラセン化合物。 【化30】

5) -7, (25) -8, (25) -9, (25) -1

構造式 (25)-1:

構造式 (25)-2:

構造式 (25)-3:

構造式 (25)- 4:

構造式 (25)-5:

構造式 (25)-6:

India Contraction

一般式 (25) - 6':

標造式 (25)-7:

構造式 (25) - 8:

構造式 (25)- B:

(10)

構造式 (25)-10':

構造式 (25)-10":

構造式 (25)-11:

【化31】

【請求項10】 下記一般式(26)で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物。

一般式 (28):

[但し、前記一般式 (26) において、Ar1、A r²、Ar³及びAr⁴はそれぞれ、置換基を有しても (9)、(10)、(11)、(12)、(12')又

基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、

【化32】

一般式 (27):

(但1. 前記一般式 (27) において、R61は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

は不飽和の炭化水素基であり、R55、R56、R57、 R58、R59及びR60は互いに同一の又は異なる炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数である。)]

【請求項11】 前記R52、R53, R54, R55、R56、 R57、R58、R59及びR60の炭素数が1~6である、請 求項10に記載したビス(アミノスチリル)アントラセ ン化合物。

【請求項12】 下記一般式(27)、(28)、(2 9)、(30)、(31)、(31')又は(31") で表される、請求項1又は10に記載したビス(アミノ スチリル) アントラセン化合物。

[(E33]

[(E34]

(但し、前記一般式 (28) において、R⁶²は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化35】

一般式 (28):

(但し、前記一般式(29)において、R63は炭素数I ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ 基である。) 【化36】

一般式 (80):

(但し、前記一般式 (30) において、R⁶⁴は炭素数 1

11637

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (31):

(但し、前記一般式 (31) において、R65は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化38】

(但し、前記一般式(31')において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化39】

一般式 (81"):

(但し、前記一般式 (31") において、 R^{65} は炭素数 $1\sim60$ 飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【請求項13】 下記構造式 (32)-1、 (32)-2、 (32)-2、 (32)-5、 (32)-6、 (32)-6 、 (3

2) -7、(32) -8、(32) -9、(32) -1 0、(32) -10' 又は(32) -10" で表される、請求項! 又は10に記載したビス (アミノスチリル) アントラセン化合物。 【化40]

構造式(82)-1:

構造式 (32)-2:

構造式 (32)- 2':

構造式 (82)-3:

構造式 (82)-4:

構造式 (32)-5:

構造式 (32)-8:

(60)

横造式 (32)-7:

構造式 (32)-8:

構造式 (32)- 9;

構造式 (32)-10:

1611

横造式 (82)-10':

構造式 (32)-10":

【請求項14】 下記一般式 [V] 又は [VI] で表され る4-(N. N-ジアリールアミノ) ベンズアルデヒド の少なくとも1種と;下記一般式[VII]で表されるジ ホスホン酸エステル又は下記一般式〔VIII〕で表される ジホスホニウムと;を縮合させることによって、下記一 般式[I]、[II]、[III]又は[IV]で表されるビ ス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得る、ビス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法。 【化41】

(但し、前記一般式 [V] 及び [VI] において、R66及 びR67はそれぞれ、下記R1、R2、R12、R13、 R23、R24、R34又はR35に相当するアリール基であ り、R68及びR69はそれぞれ、下記R3 、R4 、R14、

である。) [化42]

一般式 (VII):

$$\mathbb{Q}^{70} \mathbb{Q}^{\mathbb{Q}}_{\mathbb{P}^{\mathrm{CH}}_{2}} = \mathbb{Q}^{\mathbb{Q}^{\mathrm{T2}}} \mathbb{Q}^{\mathbb{Q}^{\mathrm{T1}}_{2}} \mathbb{Q}^{\mathbb{Q}^{\mathrm{T1}}_{2}}$$

(但し、前記一般式 [VII] 及び [VIII] において、R 70及びR71はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水 素基であり、R72及びR73はそれぞれ、下記R5、 R6、R16、R17、R27、R28、R38又はR39に相当す

一般式[]]:

$$\begin{array}{c} \mathbf{g}^1 \\ \mathbf{g}^2 \\ \mathbf{N} \\ \end{array} \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf$$

る。] 【化45】

[但し、前記一般式[I]において、R2及びR3は無 置換のアリール基であり、R1及びR4は下記一般式

(1) で表されるアリール基であり 【化44】

一般式 (1):

「但し、前記一般式 [II] において、R12、R13、R14 及びR15は互いに同一の又は異なる基であって、下記一 般式(2)で表されるアリール基であり 【化46】

一般式(2);

一般式 (II):

(但し、前記一般式(2)において、R18、R19、 R20、R21及びR22は互いに同一の又は異なる基であっ て、それらの少なくとも1つが炭素数1以上の飽和又は 不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基であ る。)、 R16及び R17は 互いに同一の 又は異なる基であ って、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、 ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子であ る。〕 [(K.47]

(但し、前記一般式(1)において、R7、R8、

不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基であ る。)、R5 及びR6 は互いに同一の又は異なる基であ

R9 、 R10及び R11は互いに同一の又は異なる基であっ

て、それらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は

って、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、 ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子であ

[但し、前記一般式 [III] において、R²³、R²⁴、R 25及びR26は、少なくとも1つが下記一般式(3)で表 わされるアリール基であり、残りが無置換のアリール基 であり

【化48】

(但し、前記一般式 (3) において、R29、R30、 R31、R32及びR33は互いに同一の又は異なる基であっ て、それらの少なくとも1つが炭素数1以上の飽和又は 不飽和の炭化水素アミノ基である。)、 R 27及び R 28は 互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくと も1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロ メチル基又はハロゲン原子である。〕 [(1:49]

$$\underset{\mathbb{R}^{34}}{\overset{\text{R}^{34}}{\sim}} N - \underset{\mathbb{R}^{36}}{\overset{\text{CH=CH}}{\sim}} - \underset{\mathbb{R}^{36}}{\overset{\text{CH=CH}}{\sim$$

(但し、前記一般式 (IV) において、R35及びR36は互 いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (4) で 表されるアリール基であり 【化50】

(但し、前記一般式 (4) において、R⁴⁰、R⁴¹、 R⁴²、R⁴³及びR⁴⁴は互いに同一の又は異なる基であっ て、水素原子、又はそれらの少なくとも一つが炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水 素基である。)、R³⁴及びR³⁷は互いに同一の又は異な る基であって、下記一般式 (5) で表されるアリール基 であり 【化 5 1】

一般式 (5);

(但し、前記一般式(6) において、Ar¹、Ar²、Ar³ 及びAr⁴ はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12') 又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。【化53】

(但し、前記一般式(5)において、R45、R46、R46、R78、R48、R48、R90及び民9は丘以に同一の又は異なる基であって、水素原子、又はそれらの少なくとも一つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、炭化水素基、又は炭化水素デミノ基である。)、R38及びR39は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、二トロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。]【請求項15】前記縮合をウィッティとーホーナー

imina・フィイとーかーケー (Wittig Florer)反応又はウイッティと(Wittig Florer)反応又はウイッティと(Wittig Florer) によって行い、前記ジホスホン酸生ステル及び/又は前記ジホスホニウムを溶媒中で塩基で処理することによってカルボアニオンを前記4 (N N ージアリールアミノ) ベンズアルデヒドとを縮合させる、請求項14に配載した、ピス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項16】 下記一般式(6)で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得るに際し 【化52】

一般式 (9):

一般式(12):

一般式 (12"):

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(1 0)、(11)、(12)、(12')及び (12") において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は炭素数 I 以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、 R⁵⁸、R⁵⁹及び R⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数 I 以上の飽和又は不整和の炭化水素基であり、n は0~6 の整数であり、m は0~3の整数であり、1 は0~4の 整数である。))、下記一般式 (3 3) 又は (3 4)で 表される4 - (N, N-ジアリールアミノ) ベンズアル デヒドの少なくとも1種と:下記一般式(35)で表さ れるジホスホン酸エステル又は下記一般式(36)で表 されるジホスホニウムと;を縮合させる、請求項14に 記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の 製造方法。

【化54】

14.17

一般式 (34):

$$\bigcap_{\mathbb{Q}^{70}\mathbb{Q})_{2}^{\mathbb{P}\mathbb{CH}_{2}}} \bigcap_{\mathbb{P}\mathbb{CH}_{2}} \bigcap_{\mathbb{N}^{\mathbb{C}}} \bigcap_{\mathbb{Q}^{\mathbb{C}}\mathbb{H}_{2}^{\mathbb{P}}} \bigcap_{\mathbb{Q}^{\mathbb{C}}\mathbb{P}^{1}} \bigcap_{\mathbb{N}^{\mathbb{C}}\mathbb{C}} \bigcap_{\mathbb{Q}^{\mathbb{C}}\mathbb{P}^{\mathbb{C}}\mathbb{P}^{\mathbb{C}}} \bigcap_{\mathbb{Q}^{\mathbb{C}}\mathbb{P}^{\mathbb$$

一般式 (36):

(但し、前記一般式(33)、(34)、(35)及び(36)において、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、R⁷0、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項17】 前記R70及びR71を炭素数1~4の飽和炭化水素基とする、請求項16に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項18】 前記R52、R53、R54、R55、R56、R56、R57、R58、R59及びR60の炭素数を0~6とする、請求項16に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項19】 下記一般式 (13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(17')又は (17")で表されるビス (アミノスチリル)アントラセン化合物を得る、請求項14又は16に記載したビス (アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【化55】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (14):

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式(15)において、R63は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ

基である。) 【化58】

(但し、前記一般式 (16) において、R64は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化59】

(但し、前記一般式(17)において、R65は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化60】

一般式 (17'):

(但し、前記一般式(17')において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化61】

一般式 (17");

(但し、前記一般式(17")において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【請求項20】 下記構造式(18) -1、(18) -2、(18) -2'、(18) -3、(18) -4、(18) -5、(18) -6、(18) -6、(18) -7、(18) -8、(18) -9、(18) -1 0、(18) -10'、(18) -10"又は(18) -11で表されるピス(アミノスチリル)アントラセン 化合物を得る、請求項14又は16に記載したピス(ア ミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。 【化62】

構造式 (18)-2':

構造式 (18)-3:

構造式 (18)-4:

構造式 (18) — 5:

構造式 (18) - 7:

構造式 (18)-8:

構造式 (18)-10:

構造式 (18)-10':

構造式 (18)-10":

$$\begin{array}{c|c} H_0 C \\ \hline & N \\ \hline & -CH = CH \\ \hline & CH \\ \hline & CH \\ \hline & CH = CH \\ \hline & CH \\ \hline$$

【請求項21】 下記一般式 (19) で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得るに際し

【化63】

$$\begin{array}{c} Ar^1 \\ Ar^2 \end{array} N - \begin{array}{c} CH = CH - \begin{array}{c} CN \\ \end{array} - CH = CH - \begin{array}{c} Ar^3 \\ \end{array}$$

【但し、前紀一般式(19)において、A r^1 、A r^2 、A r^3 及びA r^4 はそれぞれ、置換基を有しても よい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換 基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12))、

(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又 は(12")で表されるアリール基から選ばれた基であ る。

【化64】

一般式 (11) : (R⁵⁷)m

- 修式 (12):

CR 59 NOm

(R⁶⁰2N)1 —#2# (12') :

R⁵⁹m

一般式 (12"):

(8,2,80)

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(1 0)、(11)、(12)、(12')及び (12") において、R⁵²、R⁵³及びR⁵⁴は炭素数1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、 R⁵⁸、R⁵⁹及びR⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数である。)]、下記一般式 (33)又は (34)で (01)

デヒドの少なくとも1種と:下記一般式(37)で表されるジホスホン骸エステル又は下記一般式(38)で表されるジホスホンかと:を縮合させる、請求項14に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。 【化65】

一般式 (88):

一般式 (34):

$$(\mathbf{N} - \mathbf{C} \mathbf{N} - \mathbf{C} \mathbf{H}_2 \mathbf{P} (\mathbf{C} \mathbf{R}^{\mathsf{T} \mathsf{I}})_2)$$

一般式 (38):

(但し、前記一般式 (20) において、R⁶¹は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) (但し、前記一般式(33)、(34)、(37)及び (38)において、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、 R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項22】 前記R70及びR71を炭素数1~4の飽和炭化水素基とする、請求項21に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項23】 前記R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁶、R⁵⁰、R⁵⁰、R⁵⁸、R⁵⁶ R⁵⁶ R⁵⁶

【請求項24】 下記一般式 (20)、(21)、(2 2)、(23)、(24)、(24') 又は (24") で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物 を得る、請求項14又は21に記載したビス (アミノス チリル) アントラセン化合物の製造方法。

【化66】

(但し、前記一般式(21)において、R62は炭素数1

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (22):

$$\begin{array}{c} P_{\mathbb{R}^{23}} \\ N \\ - CH \\ - C$$

(但し、前記一般式 (22) において、R63は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ 基である。) 化691

一般式 (23):

(但し、前記一般式(23)において、R64は炭素数1

【化70】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (24):

(但し、前記一般式(24)において、R65は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化71】

(但し、前記一般式(24')において、R65は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化72】

一般式 (24"):

(但し、前記一般式 (24") において、R65は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【請求項25】 下記構造式(25)-1、(25)-2, (25) - 2', (25) - 3, (25) - 4,(25) - 5, (25) - 6, (25) - 6, (25) -7, (25) -8, (25) -9, (25) -1

-11で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物を得る、請求項14又は21に記載したビス(ア ミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。 【化73】

構造式 (25)-1:

構造式 (25)-3:

構造式 (25)-4:

構造式 (25)-5:

構造式 (25)-6:

一般式 (25) - 6':

精造式 (25)-7:

構造式 (25)-8:

構造式 (25)- 9:

....

構造式 (25)-10':

構造式 (25)-10":

構造式 (25)-11:

【請求項26】 下記一般式(26)で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得るに際し [(£74]

一般式 (26):

[但し、前記一般式 (26) において、Ar1、A

基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、 r²、Ar³ 及びAr⁴ はそれぞれ、置換基を有しても (9)、(10)、(11)、(12)、(12')又 一般式 (7): (R⁵²0)和 一般式 (8):

一般式 (9): (R₂⁶⁴N)和

(R⁵⁵0)m (R⁵⁸0)1

- 輸発 (11):
(R⁵⁷)m
(R⁵⁸)1

(R⁵⁹2N) (R⁶⁹2N) (R⁶⁰2N) (R⁶⁰2N):

R₂₀ :

一般式 (12"): (R⁵⁹0)m

(但し、前記一般式 (7)、 (8)、 (9)、 (1 0)、 (11)、 (12)、 (12')及び (12") において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は炭素数 1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁵、R⁵⁵、R⁵⁵、 R⁵⁸、R⁵⁹及び R⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、n は 0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数である。) 」、下記一般式 (33) 又は (34) で 表される4~(N, N-ジアリールアミノ) ベンズアル デヒドの少なくとも1種と;下記一般式 (39) で表さ れるジホスホン酸エステル又は下記一般式 (40) で表 されるジホスホニウムと;を縮合させる、請求項14に 記載したビス (アミノスチリル) アントラセン化合物の 製造方法。

【化76】

(417

一般式 (33):

一般式 (34):

一般式 (40):

$$X-bP^3P+CH^3$$

(但し、前記一般式(33)、(34)、(39)及び(40)において、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項27】 前記R⁷⁰及びR⁷¹を炭素数1~4の飽和炭化水素基とする、請求項26に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項28】 前記R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁸、R⁵⁰及びR⁶⁰の炭素数を1~6とする、請求項26に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項29】 下記一般式 (27) 、 (28) 、 (29) 、 (30) 、 (31)、 (31') 又は (31") で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得る、請求項14又は26に記載したビス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法。

【化77】

(00)

(但し、前記一般式 (27) において、R61は炭素数1

【化78】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (28):

(但し、前記一般式(28)において、 R^{62} は炭素数1

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化79】

一般式 (29):

(但し、前記一般式 (29) において、R⁶³は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ

基である。) 【化80】

一般式(80):

(但し、前記一般式(30)において、R64は炭素数1

【化81】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式 (3 1) において、R⁶⁵は炭素数 1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化82】

一般式 (31):

(但し、前記一般式 (31') において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化83】

一般式 (31"):

(但し、前記一般式 (31") において、R 65は炭素数 1~60飽和又は不飽和の炭化水素基である。) [請求項30] 下記構造式 (32) -1、(32) -2、(32) -2、(32) -3、(32) -4、(32) -6、(32) -6、(32) -6、(32) -6、(32) -7、(32) -8、(32) -9、(32) -1 機造式 (32) -1

0、(32) -10'又は(32) -10"で表される ビス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得る、請 求項14又は26に記載したビス(アミノスチリル)ア ントラセン化合物の製造方法。 【化84】

LILO 4

構造式 (32)-2:

....

構造式 (32)-2':

構造式 (82)-3:

構造式 (32)-4:

構造式 (32)-5:

191012 0 0 1 1 0 0 0 0

構造式 (32)-8:

構造式 (32)-6':

構造式 (32)-7:

構造式 (82)-8:

構造式 (32)-10:

構造式 (82)-10':

横造式 (32)-10":

【請求項31】 下記一般式 [VIII] アは [VIII] で表されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。 【化85】

$$\mathbb{Q}^{70}0)_{2}^{\overset{0}{p}}\text{CH}_{2}^{\overset{0}{p}}\text{(OR}^{71})_{2}$$

一般式 (VIII):

(但し、前記一般式 [VII] 及び [VIII] において、R 70及びR71はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水 素基であり、R72及びR73はそれぞれ、互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原 テ、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。)

【請求項32】 前記R70及びR71が炭素数1~4の飽和炭化水素基である、請求項31に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。

【請求項33】 下記一般式(35)又は(36)で表される、請求項31に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。

【化86】

一般式 (35):

$$\operatorname{CR}^{70}\operatorname{O}_{2}\operatorname{PCH}_{2}^{0} \xrightarrow{\operatorname{CN}}\operatorname{NC}^{\operatorname{CN}}\operatorname{CH}_{2}\operatorname{P}(\operatorname{OR}^{71})_{2}$$

一般式 (36):

$$\underset{X^-Ph_3P^+CH_2}{\text{CN}} \overset{\text{CN}}{\underset{\text{NP}}{\text{CH}_2P}^+Ph_3X}$$

(但し、前記一般式 (35)及び (36)において、R 70、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項34】 下記一般式(37)又は(38)で表 される、請求項31に記載したジホスホン酸エステル又 はジホスホニウム。

【化87】

一般式 (37):

$$\mathbb{Q}^{\mathsf{T0}} \mathbb{Q}_{\mathsf{2}^{\mathsf{PCH}}_{2}} \overset{\mathbb{Q}}{\longrightarrow} \mathbb{Q}^{\mathsf{N}} \mathbb{Q}_{\mathbb{Z}^{\mathsf{PCN}^{\mathsf{T1}}}}^{\mathsf{Q}}$$

一般式 (38):

(但し、前記一般式 (37) 及び (38) において、R 70、R71及びXは前記したものと同じである。) 【請求項35】 下記一般式 (39) 又は (40) で表

【請求項35】 ト記一般式 (39) 又は (40) で表 わされる、請求項31に記載したジホスホン酸エステル 又はジホスホニウム。

【化88】

一般式 (39):

$$\mathbb{C}\mathbb{H}_2^{70}\mathbb{O}_2\mathbb{P}\mathbb{C}\mathbb{H}_2^{\frac{0}{p}}(\mathbb{O}\mathbb{R}^{71})$$

一般式 (40):

(但し、前配一般式 (39) 及び (40) において、R 70、R71及びXは前記したものと同じである。) 【請求項36】 下記一般式 [1X] で表されるハロゲン 化アリール化合物と、下記一般式 (X) で表される亜リン酸トリアルキル又はトリフェニルホスフィン (PPh3) とを反応させることによって、下記一般式 (VII) 又は [VIII] で表されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得る、ジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得る、ジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得る、ジホスホン酸エステル又はジホスホ

【化89】

ニウムの製造方法。

一般式 (IX):

(但し、前記一般式 [IX] において、R72及びR73はそ

少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリ フルオロメチル基又はハロゲン原子であり、Xはハロゲン原子である。)

一般式 [X]:

P(OR74)3 又は P(OR75)3

(但し、前記一般式 [X] において、R⁷⁴及びR⁷⁵はそれぞれ、同一の又は異なる炭化水素基である。) 【化90】

一般式 (VII):

$$\mathbb{Q}^{70}\mathbb{Q}_{2^{\frac{n}{p}}\mathbb{C}\mathbb{H}_{2}} \overset{\mathbb{Q}}{\underset{\mathbb{P}^{78}}{\bigoplus}} \mathbb{C}\mathbb{H}_{2^{\frac{n}{p}}}\mathbb{C}\mathbb{R}^{7^{1}}\mathbb{I}_{2}$$

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{7.2} \\ \mathbb{X}^{-}\mathsf{P}\mathsf{h}_3\mathsf{P}^{+}\mathsf{CH}_2 \end{array} \xrightarrow{\mathbb{R}^{7.3}} \mathbb{C}\mathsf{H}_2\mathsf{P}^{+}\mathsf{P}\mathsf{h}_3\mathsf{X}$$

(但し、前記一般式 [VII] 及び [VIII] において、R 70及びR71はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水 素基であり、R72、R73及びXは前記したものと同じで ある。)

【請求項37】 前記R70及びR71を炭素数1~4の飽和炭化水素基とする、請求項36に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウムの製造方法。

【請求項38】 下記一般式(35) 又は(36) で表 されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得 る、請求項36に記載したジホスホン酸エステル又はジ ホスホニウムの製造方法。

【化91】

一般式 (35):

$$\operatorname{CR}^{70}\operatorname{O}_{2}\operatorname{PCH}_{2}^{\operatorname{PCH}_{2}}\operatorname{CN}\operatorname{CH}_{2}\operatorname{PC}\operatorname{CH}_{2}^{\operatorname{P}}$$

一般式 (36)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{P}^+\text{Ph}_3\text{X} \\ \text{NC} \end{array}$$

(但し、前記一般式 (35) 及び (36) において、R

【請求項39】 下記一般式(37) 又は(38) で表 されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得 る、請求項36に制むしたジホスホン酸エステル又はジ ホスホニウムの製造方法。

【化92】

一般式 (37):

$$\mathbb{Q}^{70}\mathbb{Q}_2^{\frac{0}{p}\mathbb{C}\mathbb{H}_2} = \mathbb{Q}^{\mathbb{Q}} \mathbb{Q}^{70}\mathbb{Q}^$$

一般式 (38):

(但し、前記一般式 (37) 及び (38) において、R 70、R71及びXは前記したものと同じである。)

【請求項40】 下記一般式(39)又は(40)で表されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得る、請求項36に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウムの製造方法。

【化93】 一般症(99):

$$\mathbb{Q}^{70}0)_{2}\mathbb{P}\mathbb{CH}_{2}^{0}(\mathbb{R}^{71})$$

一般式 (40):

(但し、前記一般式 (39) 及び (40) において、R 70、R71及びXは前記したものと同じである。) 【請求項41】 下記一般式 (IX) で表わされるハロゲン化アリール化合物。

【化94】

→**股**定 (IX) :

れ、同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも 一つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメ チル基又はハロゲン原子であり、Xはハロゲン原子であ る。)

【請求項42】 下記一般式 [XI] で表されるアントラ セン化合物と、下記一般式 [XII] で表されるN-ハ ロゲン化スクシンイミドとを反応させることによって、 下記一般式「IX」で表されるハロゲン化アリール化合物 を得る、ハロゲン化アリール化合物の製造方法。 [(k.95]

一般式 (XI):

(但し、前記一般式 [XI] において、R72及びR73はそ れぞれ、同一の又は異なる基であって、それらの少なく とも一つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオ ロメチル基又はハロゲン原子である。)

[(1:96]

一般式 [XII]:

(但し、前記一般式「XII)において、Xはハロゲン原 子である。) [化97]

一般式 (IX):

(但1. 前記一般式 (IX) において、R72及びR73は前 記したものと同じであり、Xはハロゲン原子である。) 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、所望の発光色を呈 する有機発光材料として好適なビス (アミノスチリル) アントラセン化合物及びその合成中間体、並びにこれら の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】自発光であって、応答速度が高速であ り、視野角依存性の無いフラットパネルディスプレイの 1候補として、有機電界発光素子(EL素子)等が近時 注目されており、その構成材料として、有機発光材料へ の関心が高まっている。有機発光材料の第一の利点は、

ロールできるところにあり、これによって赤、青、緑の 3原色発光をすべてそれぞれの発光材料で作成したフル カラー有機発光素子の実現が可能である。

【0003】下記一般式 [A] で示されるビス (アミノ スチリル) ベンゼン化合物は、導入される置換基に依存 して、可視部領域に書~赤の強い発光を呈することか ら、有機需界発光素子材料に限らず、さまざまな用途に 利用可能である。さらに、これら材料は昇華性であり、 真空蒸着のプロセスによって、均一なアモルファス膜を 形成しうる利点がある。今日では分子軌道計算等によ り、材料の光学的な性質がある程度までは予測可能であ るが、実際には要求される材料を高効率に製造する技術 が産業上もっとも重要であることは、いうまでもない。 [0004]

【化98】

一般式 [A]:

$$R^a$$
 CH=CH-Ar-CH=CH- \mathbb{C} -R

(但1. 前記一般式「A」において、Arは置換基を有 してもよいアリール基であり、Ra 及びRb はそれぞ れ、水素原子、飽和又は不飽和の炭化水素基、置換基を 有してもよいアリール基、シアノ基、ハロゲン原子、ニ トロ基、アルコキシル基を示し、これらは同一であって も異なってもよい。)

[0005]

【発明が解決しようとする課題】これまで、有機発光材 料として前記一般式[A]に属する多くの化合物が製造 されてきたが、これらの材料の発光は多くが青色~緑色 であり、黄色~赤色の発光を呈するものはわずかに報告 されているのみであり「電気情報通信学会、技術研究報 告書、有機エレクトロニクス、17,7(1992)、Inorganic and Organic Electroluminescence 96 Berlin, 101(199 6)等〕、またその高効率な製造法も確立されていなかっ た。

【0006】本発明の目的は、上記のような現状に鑑 み、強い発光を呈する特に黄色~赤色の有機発光材料と して好適な化合物及びその合成中間体と、これらを高効 率に製造する方法を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題を 解決するために鋭意検討した結果、下記一般式〔1〕、 「III 】 又は「IVI で表されるビス(アミノス

チリル)アントラセン化合物が強い発光を呈し、黄色~ 赤色の発光材料となりうることを見出し、かつその一般 的かつ高効率な製造方法を確立し、本発明に到達したも のである。

【0008】即ち、本発明はまず、下記一般式〔1〕、 (II) 、 (III) 又は (IV) で表されるピス (アミノス

【化99】

一般式 []]:

(但し、前記一般式 [1] において、R² 及びR³ は無 置換のアリール基であり、R¹ 及びR⁴ は下記一般式 (1) で表されるアリール基であり 【化100】

> - 報送 (1): R⁸ R¹⁰ R¹

> > **一般式[Ⅱ]:**

 R^9 、 R^{10} 及び R^{11} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも一つが炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキン基、又は炭化水素基である。)、 R^5 及び R^6 は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも 1 つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子(F、C 1、B F 、I 等:以下、同様)である。〕 【化 1 0 1 1

(但し、前記一般式 (1) において、R7、R8、

$$\mathbb{R}_{13}$$
 \mathbb{R}_{13}
 \mathbb{R}_{14}
 \mathbb{R}_{15}
 \mathbb{R}_{15}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}
 \mathbb{R}_{16}

(但し、前記一般式 [II] において、R¹²、R¹³、R¹⁴ 及びR¹⁵は互いに同一の又は異なる基であって、下配一 般式 (2) で表されるアリール基であり 【化:102】

(但し、前記一般式 (2) において、R18、R19、R20、R20及びR22は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少な失とも1つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、R10及びR17は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。]

$$\overset{R^{23}}{\underset{\mathbb{R}^{24}}{\sim}} \text{N} - \overset{\text{CH-CH-}}{\underset{\mathbb{R}^{25}}{\sim}} - \overset{\mathbb{R}^{27}}{\underset{\mathbb{R}^{26}}{\sim}} - \text{CH-CH-} \overset{\mathbb{R}^{25}}{\underset{\mathbb{R}^{26}}{\sim}}$$

[但し、前記一般式 [III] において、R²³、R²⁴、R²⁵及びR²⁰は少なくとも1つが下記一般式 (3) で表さ れるアリール基であり、残りが無置換のアリール基であ り

【化104】

(但し、前記一般式(3)において、R²⁰、R³⁰、R³⁰及「R³³以互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも一か炭素数」以上の飽和又は不飽和の炭化水素アミノ基である。)、R²⁷及び R²⁸は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。〕

【化105】

「但し、前記一般式 (IV) において、R35及びR36は万 いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (4)で 表されるアリール基であり

【化106】

(但し、前記一般式 (4) において、R40、R41、 R42、R43及びR44は互いに同一の又は異なる基であっ て、水素原子、又はそれらの少なくとも一つが炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水 素基である。)、 R 34 及び R 37 は互いに同一の又は異な る基であって、下記一般式 (5) で表されるアリール基 であり

【化107】

$$Ar^{2}$$
N $CB=CH$ $CB=CH$ $CB=CH$ Ar^{2}

【化108】

[但し、前記一般式(6)において、Ar¹、Ar²、 Ar3 及びAr4 はそれぞれ、置換基を有してもよい互 いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有 する場合には下記一般式 (7) 、 (8) 、 (9) 、 (1 0)、(11)、(12)、(12')又は(12") で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化109】

(但し、前記一般式(5)において、R45、R46、 R47、R48、R49、R50及びR51は互いに同一の又は異 なる基であって、水素原子、又はそれらの少なくとも一 つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ 基、炭化水素基、又は炭化水素アミノ基である。)、R 38及びR39は互いに同一の又は異なる基であって、それ らの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、 トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。〕 【0009】本発明の化合物は、黄色~赤色の発光を示 す有機発光材料として有効に利用することができ、ま た、高いガラス転移点及び融点を有する化合物であり、 電気的、熱的或いは化学的な安定性に優れている上、非 晶質でガラス状態を容易に形成し得るので、蒸着等を行 うこともできる。 【0010】本発明の化合物は、下記一般式で表される ものが好ましい。

IANA POOT TOOO

(但し、前記一般式 (13) において、R⁶¹は炭素数1 【化111】 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式 (14) において、R⁶²は炭素数1 【化112】

(10)

(但し、前記一般式(15)において、R⁶³は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

基である。) 【化113】

一般式 (16):

(K_{e 4})³N

(但し、前記一般式 (16) において、R⁶⁴は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化114】

一般式 (17):

(但し、前記一般式(17)において、R65は炭素数1

【化115】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (17):

(但し、前記一般式(17')において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化116】

(但し、前記一般式 (17") において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) [0012] 本発明の化合物は、下記構造式 (18) -1、(18) -2、(18) -2、(18) -6、(18) -4、(18) -5、(18) -6、(18)

-6'、(18)-7、(18)-8、(18)-9、(18)-10、(18)-10'、(18)-10" 又は(18)-11で表されるものが具体的に例示される。 【化117】

構造式 (18)-1:

構造式 (18)-4:

構造式 (18)-5:

構造式 (18)-6:

構造式 (18)-7:

(00)

構造式 (18)-8:

構造式 (18)- 9:

構造式 (18)-10:

構造式 (18)-10':

構造式 (18)-10":

構造式 (18)-11:

【0013】本発明の化合物は、下記一般式で表される ものも好ましい。 【化118】

一般式 (19):

【但し、前記一般式(19)において、A r^1 、A r^2 、A r^3 及びA r^4 はそれぞれ、置換基を有しても 太い互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換 基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化119】

(但し、前記一般式(7)、(6)、(9)、(1 0)、(11)、(12)、(12')及び(12') において、R⁵²、R⁵³及びR⁵⁴は炭素数1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁹及びR⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 空数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数である。)〕 【0014】この本発明の化合物は、より具体的には、下記一般式(20)、(21)、(22)、(23)、 (24)、(24')又は(24")で表されるものが よい。 【化120】

(但し、前記一般式(20)において、R⁶¹は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化121】

(但し、前記一般式(21)において、R62は炭素数1

【化122】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (22):

(但し、前記一般式 (22) において、R63は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ 【化123】

基である。)

一般式 (23):

(但し、前記一般式 (23) において、R64は炭素数1

化1241

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (24):

(但し、前記一般式 (24) において、R65は炭素数1 【化125】

~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

(但し、前記一般式 (24') において、R65は炭素数 【化126】 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

一般式 (24"):

(但し、前記一般式(24")において、R65は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【0015】この本発明の化合物は、下記構造式(2 5) -1, (25) -2, (25) -2, (25) -3, (25) - 4, (25) - 5, (25) - 6, (2

5) - 6', (25) - 7, (25) - 8, (25) -9, (25) - 10, (25) - 10', (25) - 10" 又は (25) -11で表されるものが具体的に例示 される。 【化127】

構造式 (25)-1:

構造式 (25)-2:

構造式 (25)-3:

構造式 (25)- 4:

標造式 (25)-5:

構造式 (25)-7:

構造式 (25)-8:

構造式 (25)- 9:

構造式 (25)-10':

構造式 (25)-10":

標造式 (25)-11:

【0016】本発明の化合物は、下記一般式で表される 【化128】 ものも好ましい。

一般式 (26):

〔但し、前記一般式 (26) において、Ar1、A

基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、 r²、Ar³及びAr⁴はそれぞれ、置換基を有しても (9)、(10)、(11)、(12)、(12')又 【化129】

(但し、前記一般式 (27) において、R61は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

0)、(11)、(12)、(12')及び(12") において、R52、R53及びR54は炭素数1以上の飽和又 は不飽和の炭化水素基であり、R55、R56、R57、 R58. R59及でR60は互いに同一の又は異なる炭素数1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6 の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の 整数である。)]

【0017】この本発明の化合物は、より具体的には、 下記一般式(27)、(28)、(29)、(30)、 (31)、(31')又は(31")で表されるものが よい。

【化130】

化1311

(但し、前記一般式 (28) において、R⁶²は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化132】

一般式 (29):

(但し、前記一般式 (29) において、R⁶³は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基又は炭化水素オキシ 基である。) 【化133】

一般式(80):

(但し、前記一般式 (30) において、R⁶⁴は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化134】

一般式 (31):

(但し、前記一般式(31)において、R⁶⁵は炭素数1 ~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化135】

(但し、前記一般式 (31') において、R⁶⁵は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化136】

一般式 (31"):

(但し、前記一般式 (3 1") において、R⁶⁵は炭素数 2) - 6'、 1 ~ 6の飽和又は不飽和の炭化水業基である。) 9、 (3 2) 1 (0 0 1 8 】 この本発明の化合物に、下記構造式 (3 2) - 1、 (3 2) - 2'、 (3 2) - 3、 (3 2) - 4、 (3 2) - 5、 (3 2) - 6、 (3

2) -6'、(32) -7、(32) -8、(32) -9、(32) -10、(32) -10' 又は(32) -10" で表されるものが具体的に例示される。 【化137】

構造式(82)-1:

構造式 (32)-2:

構造式 (32)-3:

構造式 (82)-4:

構造式 (32)-5:

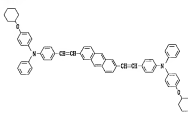
構造式 (32)-B:

構造式 (32)-6':

構造式 (32)-7:

構造式 (32)-8:

構造式 (32)-9:



横造式 (82)-10':

横造式 (82)-10":

【0019】上記及び上記以外の本発明の化合物として、次の化合物を例示することができる。

【化138】

 $(R = C_2H_5, i-C_3H_7, i-C_4H_9, t-C_4H_9, \bigoplus), \bigcirc)$

 $(\mathbb{R} = \mathbb{C}_2\mathbb{H}_5, \ \mathbf{i} - \mathbb{C}_3\mathbb{H}_7, \ \mathbf{i} - \mathbb{C}_4\mathbb{H}_9, \ \mathbf{t} - \mathbb{C}_4\mathbb{H}_9, \quad \ \ \, \textcircled{H}) \ , \ \textcircled{2} \)$

....

【0020】本発明はまた、本発明の化合物を高効率に 製造する方法として、下記一般式 (V) 又は (VI) で表 される4 — (N, N・ジアリールアミノ) ベンズアルデ とドの少なくとも1種と:下記一般式 (VII) で表され れるジホスホニウムと:を縮合させることによって、前 記一般式 (I)、(II)、(III) 又は (IV) で表され るビス (アミノスチリル) アントラセル合物を得る、 本発明の製造方法も提供するものである。

(但し、前記一般式〔V〕及び〔VI〕において、R66及びR67はそれぞれ、前記R1、R2、R12、R13、R23、R24、R24、R24、R35、R35、R35、R4、R14、R15、R25、R26、R36又はR37に相当するアリール基である。) 【化140]

一般式 (VII):

(但し、前記一般式 (6) において、A r¹、A r²、 A r³及びA r⁴ はそれぞれ、前記したものと同じである。)、下記一般式 (33)又は (34)で表される4 (N、Nージアリールアミノ)ベンズアルデヒドの少なくとも 1種と「下記一般式 (35)で表されるジホスホン酸エステル又は下記一般式 (36)で表されるジホスホニウムと;を縮合させる。

【化142】

(但し、前記一般式 (VII) 及び (VIII) において、R 70及びR71はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水素基 (特に炭素数が1~4の飽和炭化水素基がよい:以下、同様)であり、R72及びR73はそれぞれ、前記 R5、R6、R16、R17、R27、R28、R38又はR39に 相当する基であり、Xはハロゲン原子である。)

【0021】本発明の化合物の製造方法は、具体的には、前記縮合をウィッティヒーホーナー(Wittig-Horner)反応又はウィッティヒ(Wittig)反応によって行い、前記ジホスホン酸エステル及び・又は前記ジホスホンウムを溶媒中で塩基で処理することによってカルボアニオンを生成させ、このカルボアニオンと作記4ー(N.Nージアリールアミノ)ベンズアルデヒドと縮合させるものである。

【0022】例えば、下記一般式(6)で表されるピス (アミノスチリル)アントラセン化合物を得るに際し 【化:141】

$(\mathbb{R}^{70}0)_{2} \mathbb{P} \mathbb{C} \mathbb{H}_{2} \overset{\mathbb{C}}{\longrightarrow} (\mathbb{R}^{71})_{2}$

(但し、前記一般式 (33)、(34)、(35)及び (36) において、Arl、Ar²、Ar³、Ar⁴、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。) 【0023】この反応をスキームで示すと、例えば次の反応スキーム1のようになる。 【化143】

一般式 (36):

$$\begin{array}{c} \text{CN} \\ \text{CH}_2 \text{P}^+ \text{Ph}_3 \text{X}^- \\ \text{NG} \end{array}$$

反応スキーム1

,,,,,

【0024】この反応はまず、一般式 (35) 又は (36) の化合物を適当な溶媒中で塩基と処理することにより、カルボアニオンを発生させることから始まり、次にこのカルボアニオンを一般式 (33) のアルデヒドと縮合することにより完結する。塩基と溶媒の組み合わせとしては、以下のものが考えられる。

【0025】 水酸化ナトリウム/水、炭酸ナトリウム/水、炭酸カリウム/水、ナトリウムエトキシド/エタノール又はジメチルホルムアミド、ナトリウムメトキシド/メタノールージエチルエーテル混合溶解又はジメチルホルムアミド、トリエチルアミン/エタノール又はジグライム又はクロロホルム又はニトロメタン、ピリジン/塩化メチレン又はニトロメタン、1、5ージアザビシクロ(4.3.0] ノンー5ーエン/ジメチルスルホキシド、カリウム t ープトキシド/ジメチルスルホキシド又はテトリウム t ープトキンド/ジメチルスルホキシド又はテト

ド、フ $\frac{(\mathbf{w})}{2}$ ルリチウム/ジエチルエーテル又はテトラヒドロフラン、 \mathbf{t} ープチルリチウム/ジエチルエーテル又はテトラヒドロフラン、ナトリウムアミド/アンモニア、水素化ナトリウム/ジスチルエーラヒドロフラン、トリエチルナトリウム/ジエチルエーテル又はテトラヒドロフラン等。

【0026】この反応は比較的低温(−30℃~30℃)で進行し、選択的であるため、クロマトグラフィーによる目的物の精製が容易であることに加え、一般式(6)の本発明の化合物は結晶性が高いため、再結晶により純度を向上させることができる。再結晶の方法については、特に問わないが、アセトンに溶解し、ヘキサンを添加する方法、或いはトルエンに加熱溶解し、濃縮、冷却する方法が簡便である。この反応は常圧で3~24時間で行ってよい。

一般式(13)、(13')、(14)、(15)、 (16), (17), (17'), (17''), (20) (21) (22) (23) (24) (2 4'), (24"), (27), (28), (29), (30) 又は(31) で表されるビス(アミノスチリ ル) アントラセン化合物を得ることができ、具体的に は、前記構造式(18)-1、(18)-2、(18) -2', (18) -3, (18) -4, (18) -5, (18) - 6, (18) - 7, (18) - 8, (18)-9, (18) -10, (18) -10, (18) -10", (18) - 11, (25) - 1, (25) -2, (25) - 2', (25) - 3, (25) - 4,(25) - 5, (25) - 6, (25) - 7, (25)-8, (25) -9, (25) -10, (25) -10', (25) -10", (25) -11, (32) -1, (32) - 2, (32) - 2, (32) - 3, (32) - 4, (32) - 5, (32) - 6, (32)-7, (32) - 8, (32) - 9, (32) - 10, (32)-10'又は(32)-10"で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得ることがで きる。

【0028】本発明はまた、本発明の化合物の合成中間体として好適な種々の化合物も提供するものである。 【0029】即ち、前記一般式【1】、【11】 【11】 】又は【IV】で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の合成中間体として用いられ、前記一般式【VII】で表されるジホスホン酸エステル又は前記一般式【VII】で表されるジホスホニウムである。

【0030】この合成中間体(以下、本発明の合成中間体1と称する。)は、具体的には下記一般式(35)、(36)、(37)、(38)、(39)又は(40)で表される。

【化144】

一般式 (35):

$$(R^{70}O)_{2}PCH_{2}$$

$$(R^{70}O)_{2}PCH_{2}$$

$$(R^{70}O)_{2}PCH_{2}$$

$$(R^{70}O)_{2}PCH_{2}$$

一般式 (36):

$$\underset{X^-Ph_3P^+\ CH_2}{\overset{CN}{\longleftarrow}} \overset{CN}{\overset{CH_2P^+Ph_3X}{\longleftarrow}}$$

一般式 (37):

100/

$$(\mathbb{R}^{70}0)_{2}\mathbb{P}^{0}\mathbb{C}\mathbb{H}_{2}$$

一般式 (38):

一般式 (39):

$$(\mathbb{R}^{70}0)_{2}^{0}_{\mathrm{PCH}}$$

一般式 (40):

$$X^-Ph_3P^+CH_2$$
 $CH_2P^+Ph_3X^-$

(但し、前記一般式(35)、(36)、(37)、 (38)、(39)及び(40)において、R⁷⁰、R⁷¹ 及びXは前記したものと同じである。)

【0031】本発明の合成中間体1は、その前駅体としての合成中間体から次のようにして導くことができる。【0032】即ち、下記一般式【12)で表されるエリン化アリール化合物と、下記一般式【2)で表される亜リン酸トリアルキル又はトリフェニルホスフィン(PPh3)とを反応させることによって、前記一般式【VII)で表されるジホスホン酸エステル、又は前記一般式【VIII)で表されるジホスホンウムを合成中間体として得る。この反応は、無溶解又は120で以上の沸点を有するキシレン等の溶媒中、又は大過剰の亜リン酸トリアルキル中で反応温度120℃~160℃、常圧で反応時間30分~24時間としてよい。【化145]

一般式 (IX):

(何し、前記一般式「IX」において、R72及びR73はそ

少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリ フルオロメチル基又はハロゲン原子であり、Xはハロゲ ン原子である。)

一般式 [X]:

P(OR74)。又は P(OR75)。

(但し、前記一般式 [X] において、R⁷⁴及びR⁷⁵はそれぞれ、同一の又は異なる炭化水素基、特に炭素数1~4の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【0033】本発明はまた、合成中間体1を得るための合成中間体として、前記一般式[IX]で表されるハロゲン化アリール化合物(以下、本発明の合成中間体2と称する。)も提供するものである。

【0034】本発明の合成中間体2は、下記一般式 (X1)で表されるジメチルアントラセン化合物と、下記一般式 (XII)で表されるN-ハロゲン化スクシンイミドとを光照射下に反応させることによって得ることができる。例えば、四塩化炭素、クロロホルム、ベンゼン、クロペンゼン等の溶媒中、高圧水銀灯、低圧水銀灯、キセノン灯、ハロゲンバ、日光、蛍光灯等の光線を用いて20~120℃の温度、常圧で30分~48時間の反応時間で反応させる。

【化146】

一般式 (XI):

(但し、前記一般式 [XI] において、R72及びR73はそれぞれ、同一の又は異なる基であって、それらの少なく とも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。)

【化147】

110/

一般式 [XII] :

(但し、前記一般式〔XII〕 ₹おいて、Xはハロゲン原 子である。)

【0035】以上に述べた各合成中間体1、2をそれぞれ得る反応は、例えば次の反応スキーム2で示すことができる。

[0037]

[化148]

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{12} \\ \mathbb{R}^{12} \\$$

【0038】図11~図14は、本発明の化合物を有機 発光材料として用いる有機電界発光素子(EL素子)の 【0039】図11は、陰極3を発光20が透過する透過型有機電界発光素子Aであって、発光20は保護層4

発光20として得る反射型有機電界発光素子Bを示す。 【0040】図中、1は有機雷界発光素子を形成するた めの基板であり、ガラス、プラスチック及び他の適宜の 材料を用いることができる。また、有機電界発光素子を 他の表示素子と組み合わせて用いる場合には、基板を共 用することもできる。2は透明電極(陽極)であり、1 T〇 (Indium tin oxide) 、SnO。等を使用できる。 【0041】また、5は有機発光層であり、本発明の化 合物を発光材料として含有している。この発光層につい て、有機電界発光20を得る層構成としては、従来公知 の種々の構成を用いることができる。後述するように、 例えば、正孔輸送層と電子輸送層のいずれかを構成する 材料が発光性を有する場合、これらの薄膜を積層した構 造を使用できる。更に、本発明の目的を満たす範囲で電 荷輸送性能を上げるために、正孔輸送層と電子輸送層の いずれかもしくは両方が、複数種の材料の薄膜を積層し た構造、又は、複数種の材料を混合した組成からなる薄 膜を使用するのを妨げない。また、発光性能を上げるた めに、少なくとも1種以上の蛍光性の材料を用いて、こ の薄膜を正孔輸送層と電子輸送層の間に挟持した構造、 更に、少なくとも1種以上の蛍光性の材料を正孔輸送層 若しくは電子輸送層、又はこれらの両方に含ませた構造 を使用してもよい。これらの場合には、発光効率を改善 するために、正孔又は電子の輸送を制御するための薄膜 をその層構成に含ませることも可能である。

【0042】本発明の化合物が、電子輸送性能と正孔輸送性能の両方を持つ場合、素子構成中、電子輸送層を兼 ねた発光層としても、或いは正孔輸送層を兼ねた発光層 としても用いることが可能である。また、本発明の化合 物を発光層として、電子輸送層と正孔輸送層とで挟み込 んだ構成とすることも可能である。

【0043】なお、図11及び図12中、3は陰極であり、電極材料としては、Li、Mg、Ca等の活性な金属とAg、Al、In等の金属との合金、或いはこれらを積層した構造を使用できる。透過型の有機電界発光素子においては、除極の厚をを調節することにより、用途に合った光透過率を得ることができる。また、図中、4は封止・保護層であり、有機電界発光素子全体を覆う構造とすることにより、その効果が上がる。気密性が保たれれば、適宜の材料を使用することができる。また、8は電流注入用の駆動電源である。

【0044】この有機電界発光素子において、有機層が、正孔輸送層と電子輸送層とが代層された有機機層構造(シングルヘテロ構造)を有しており、正孔輸送層とは電子輸送層の形成材料として、本発明の化合物が用いられてよい。或いは、有機層が、正孔輸送層と発光層と電子輸送層とが順次積層された有機積層構造(ダブルヘテロ構造)を有しており、発光層の形成材料として、本発明の化合物が用いられてよい。

発光素子の例を示すと、図13は、透光性の基板1上 に、透光性の陽極2と、正孔輸送層6と電子輸送層7と からなる有機層5aと、酸極3とが順次積層された積層 構造を有し、この積層構造が保護膜4によって封止され でなる、シングルヘテロ構造の有機電界発光素子Cであ る

【0046】図13に示すように、発光素子を省略した 層構造の場合には、正孔輸送層6と電子輸送層7の界面 から所定波長の発光20を発生する。これらの発光は基 板1側かも観測される。

【0047】また、図14は、透光性の基板1上に、透 光性の陽極2と、正孔輸送層10と発光層11と電子輸 送層12とからなる有機層5bと、陰極3とが順次積層 された積層構造を有し、この積層構造が保護膜4によっ て封止されてなる、ダブルへテロ構造の有機電界発光素 子Dである。

【0048】図14に示した有機電界発光素子において は、陽極2と陰極3の間に直流電圧を印加することによ り、陽極2から注入された正孔が正孔輸送圏10を経 て、また陰極3から注入された電子が電子輸送圏12を 経て、それぞれ発光圏11に達する。この結果、発光層 11においては電子/正孔の再結台が生じて一重項励起 子が生成し、この一重項励起子から所定波長の発光を発 生する。

【0049】上述した各有機電界発光業子C、Dにおいて、基板1は、例えば、ガラス、ブラスチック等の光透 過性の材料を適宜用いることができる。また、他の表示 業子と組み合わせて用いる場合や、図13及び図14に にした機圏構造をマトリックス状に配置する場合等は、この基板を共用してよい。また、素子C、Dはいずれ も、透過型、反射型のいずれの構造も戻りる。

【0050】また、陽極2は、透明電極であり、ITO (Induu tin oxide)やSnO2等が使用できる。この 隔極2と正孔輸送層6仅は正孔輸送層10)との間には、電荷の注入効率を改善する目的で、7機物若しくは 有機金属化合物からなる薄膜を設けてもよい。なお、保護服4が金属等の導電性材料で形成されている場合は、陽極2の側面に絶縁層が設けられてもよい。

【0051】また、有機電界発光素子Cにおける有機層 5 aは、正孔輸送層6と電子輸送層7とが積層された有 機層であり、これらのいずれか又は双方に上記した本発 明の化合物が含有され、発光性の正孔輸送層6又は電子 輸送層7としてよい。有機電界発光素子Dにおける有機 層5 bは、正孔輸送層10と上記した本発明の化合物を 含有する発光層11と電子輸送層12とが積層された有 機層であるが、その他、種々の積層構造を取ることがで きる。例えば、正孔輸送層20でが発光層20いずれか若し くは両方が発光性を有していてもよい。

【0052】また、特に、正孔輸送層6又は電子輸送層

いが、これらの層を本発明の化合物のみで形成してもよく、あるいは、本発明の化合物と他の正孔又は電子輸送 材料 (例えば、芳香族アミン類やピラゾリン類等)との 共蒸着によって形成してもよい。さらに、正孔輸送層に おいて、正孔輸送性能を向上させるために、複数種の正 孔輸送材料を積層した正孔輸送層を形成してもよい。

孔輪送材料を積層した正孔輸送層を形成してもよい。 【 0 0 5 3 】また、有機電界発光素子Cにおいて、発光 層は電子輸送性発光層 7 であってよいが、電源 8 かち印 加される電圧によっては、正孔輸送層 6 やその界面で発 光される場合がある。同様に、有機電界発光素子Dにおいて、発光層は層 1 1 以外に、電子輸送層 1 2 であって もよく、正孔輸送層 1 0 であってもよい。発光性能を向 上させるために、少なくとも1 種の蛍光性材料を用いた 発光層 1 1 を正孔輸送層 1 0 と電子輸送層 1 2 との間に 採持させた構造であるのがよい。又は、この蛍光性材料 を正孔輸送層又は電子輸送層、或いはこれらの両層に合 を正孔輸送層とであるのがよい。このような場合、発光効 率を改善するために、正孔又は電子の輸送を制御するた めの薄膜(ホールブロッキング層やエキシトン生成層 等)をその層構成に含ませることも可能である。

【0054】また、陰極3に用いる材料としては、L i、Mg、Ca等の活性な金属とAg、Al、In等の 金属との合金を使用でき、これらの金属が積層した構造 であってもよい。なお、陰極の厚みや材質を適宜選択す ることによって、用途に見合った有機電界発光素子を作 製できる。

【0055】また、保護層4は、封止膜として作用するものであり、有機電界発光素子全体を覆う構造とすることにより、電荷注入効率や発光効率を向上できる。なお、その気密性が保たれれば、アルミニウム、金、クロム等の単金属又は合金等、適宜その材料を選択できる。【0056】上記した各有機電界発光素子に印加する電流は通常、直流であるが、パルス電流や交流を用いてもむい。電流値、電圧値は、素子破壊しない範囲内であれば特に制限はないが、有機電界発光素子の消費電力や寿命を考慮すると、なるべく小さい電気エネルギーで効率

良く発光させることが望ましい。

【0057】次に、図15は、有機電界発光素子を用いた平面ディスプレイの構成図である。図示のごとく、例えばフルカラーディスプレイの場合は、赤(R)、緑

(G) 及び青(B) の3原色を発光可能な有機層5 (5 a、5b)が、陰極3と陽極2との間に配されている。 陰極3及び陽極2は、互いに交差するストライプ状に設 けることができ、輝度信号回路14及びシフトレジスタ 内蔵の制御回路15により選択されて、それぞれに信号 電圧が印加され、これによって、選択された陰極3及び 隔極2が交差する位置(画素)の有機層が発光するよう に構成される。

【0058】即ち、図15は例えば8×3RGB単純マトリックスであって、正孔輸送層と、発光層および電子輸送層のいずれか少なくとも一方とからなる積層体5を除極3と隔極2の間に配置したものである(図13天にパターニングするとともに、互いにマトリックス状に直交させ、シフトレジスタ内蔵の制御回路15及び14により時系列的に信号電圧を印加し、その交差位置で発光するように構成されたものである。かかる構成のE1素子は、文字・記号等のディスプレイとしてはもちろん、画像再生装置としても使用できる。また、陰極3と陽極2のストライブ状パターンを赤(R)、縁(G)、青

(B) の各色毎に配し、マルチカラー或いはフルカラー の全固体型フラットパネルディスプレイを構成すること が可能となる。

[0059]

【実施例】以下、本発明の実施例を示すが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0060】実施例1

<ビス (アミノスチリル) アントラセン化合物 (構造式 (18)-2) の合成例>

[0061]

【化149】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \text{O} \\ \text{(38)} - 1 \\ \text{(12)} - 2 \\ \text{(12)} - 2 \\ \text{(12)} - 2 \\ \text{(13)} - 2 \\ \text{(14)} - 2 \\ \text{(15)} - 2 \\ \text{(15)} - 2 \\ \text{(16)} - 2 \\ \text{(16)}$$

【0063】シリカゲルクロマトグラフィー(WAKO-gel C-300、テトラヒドロフラン: ヘキサン = 1:8)により精製し、アセトンーヘキサンから再結 晶することにより、目的物であるピス (アミノスチリ ル)アントラセン化合物 (構造式 (18)-2)の赤色 結晶0.257gを得た。 【0064】 I HNMR及びFAB-MS測定により、

目的物と同定した(収率14%)。 1 HNMR (CDC1₃) δ(ppn):3.83(6H,s),6.87(4H, d),6.90(4H,m),7.12(8H,d),7.18-7.39(4H,m),7.45(4H, d),8.04(2H,d),8.32(4H,s),8.40(2H,d).

この1 HNMRスペクトルは図1に示す通りであった (なお、図中のTMSは1HNMRスペクトル測定時に 添加する基準物質であるトリメチルシランのピーク:以 下、同様)。ガラス転移点は150℃、融点は321℃ であった。

【0065】トルエン溶液の可視吸収極大は566nm、蛍光極大波長は645nmであった。

【0066】<u>実施例2</u>

<ビス(アミノスチリル)アントラセン化合物(構造式 (18) -6')の合成例> 【化150】

$$\begin{array}{c} \text{CN} & \text{CH}_{2}\text{F}(\text{CC}_{2}\text{H}_{0})_{2} \\ \text{CN} & \text{CH}_{2}\text{F}(\text{CC}_{2}\text{H}_{0})_{2} \\ \text{CN} & \text{CH}_{2}\text{F}(\text{CC}_{2}\text{H}_{0})_{2} \\ \text{CN} & \text{CN} \\ \text{CN} \\ \text{CN} & \text{CN} \\ \text{CN} \\ \text{CN} & \text{CN} \\ \text{CN} \\ \text{CN} \\ \text{CN} & \text{CN} \\ \text{$$

【0067】反応容器に水素化ナトリウム(ミネラルオ イル入り) 3. 7.5 mm o l を計り取り、窒素雰囲気下 で無水テトラヒドロフラン10mlに懸濁させた。室温 で攪拌しながら、ジホスホン酸エステル(構造式(3) 5) -1) 0, 734mmo1と4-[N, N-ジナフ チルアミノ] ベンズアルデヒド(構造式(33)-2) O. 579g(1.55mmol)の無水テトラヒドロ フランと無水ジメチルホルムアミドの3:1混合溶液8 0mlを滴下して、12時間攪拌した。反応混合液を少 量の氷でクエンチし、飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。

【0068】シリカゲルクロマトグラフィー(WAKO -gel C-300、トルエン) により精製し、トル エンから再結晶することにより、目的物であるビス(ア ミノスチリル)アントラセン化合物(構造式(18)-

6') の赤色結晶 0. 419gを得た。

【0069】1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率59%)。

1 HNMR (CDC1₃) δ (ppm):6.68(4H,d),7.12(d,2 H) .7.26-7.42(22H.m) .7.48(4H.t) .7.73(4H.d) .7.89(4H. d).7.96(2H.d).8.05(4H.d).8.24(2H.s).8.33(2H.d) この1 HNMRスペクトルは図2に示す通りであった。 ガラス転移点は214℃、融点は255℃であった。 【0070】トルエン溶液の可視吸収極大は556n

m、蛍光極大波長は615nmであった。

【0071】実施例3

<ビス(アミノスチリル)アントラセン化合物(構造式 (25)-2)の合成例>

[(k:151]

【0072】反応容器に水素化ナトリウム(ミネラルオ イル入り) 10.0mmolを計り取り、窒素雰囲気下 で無水テトラヒドロフラン10mlに懸濁させた。室温 で撸拌しながら、ジホスホン酸エステル(構造式(3) 7) -1) 1. 10mmolの無水テトラヒドロフラン 溶液20mlを滴下し、1時間攪拌した。続いて4-[N-フェニル-N-(4-メトキシフェニル)アミノ] ベンズアルデヒド(構造式(33)-1)0.600 g (2.64mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 20m1を滴下して、24時間攪拌した。反応混合液を 少量の氷でクエンチ!! 飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。

【0073】シリカゲルクロマトグラフィー(WAKO -gel C-300, テトラヒドロフラン: ヘキサン = 2:3) により精製し、アセトンーへキサンから再結 晶することにより、目的物であるビス(アミノスチリ

結晶0.228gを得た。

【0074】1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率26%)。

1 HNMR (CDC1₂) δ (ppm):3.83(6H,s),6.87(4H, d),7.03(6H,m),7.14(8H,d),7.18-7.35(2H,d),7.44(4H, m).7.83(1H,d).7.95-8.01(3H,m).8.28(1H,s).8.33(1H, d).8.51(1H.s)

この1 HNMRスペクトルは図3に示す通りであった。 ガラス転移点は124℃、融点は215℃であった。 【0075】トルエン溶液の可視吸収極大は490n m、蛍光極大波長は610nmであった。

【0076】実施例4

<ビス (アミノスチリル) アントラセン化合物 (構造式 (32)-1)の合成例> 【化152】

【0077】実施例1の化合物(構造式(18)-2) の合成と同様の方法にて合成を行い、目的物であるビス (アミノスチリル) アントラセン化合物 (構造式 (3) 2)-1)を得た。

【0078】1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した。

¹ HNMR (CDCl₃) δ(ppm):6.99(2H,d),7.04-7.31 (10H.m), 7, 45(4H.d), 7, 73(2H.d), 7, 91(2H.s), 7, 94(2H. d).8.30(2H.s)

この1 HNMRスペクトルは図4に示す通りであった。 【0079】THF溶液の可視吸収極大は443nm、 蛍光極大波長は500nmであった。

【0080】実施例5

<ビス(アミノスチリル)アントラセン化合物(構造式 (18)-11)の合成例>

[0081]

化1531

$$\begin{array}{c} \text{H}_{9}\text{C} \\ \text{N} \\ \text{-CHO} \\ \text{+} \\ \text{(G}_{2}\text{H}_{5}\text{D)}_{2}\text{PH}_{2}\text{C} \\ \text{Br} \\ \text{(VII)} - 1 \\ \\ \text{H}_{9}\text{C} \\ \text{N} \\ \text{-CH} = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH} - \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH}$$

【0082】反応容器に水素化ナトリウム (ミネラルオ イル入り) 8. 2.4 mm o 1 を計り取り、窒素雰囲気下 で無水テトラヒドロフラン20mlに懸濁させた。室温 で播拌しながら、ジホスホン酸エステル(構造式 [VII 1-1)(0.824mmol)の無水テトラヒドロ フラン溶液50mlを流下し、30分攪拌した。続いて 4-[N-フェニル-N- (4-トルイル) アミノ] ベ ンズアルデヒド(構造式(33)-4)0.668g (2.32mmol)の無水テトラヒドロフラン溶液2 0 m l を滴下して50℃で40時間攪拌した。反応混合

酸ナトリウムで乾燥した。

【0083】シリカゲルクロマトグラフィー(WAKO -gel C-300、テトラヒドロフラン:ヘキサン =1:2)により精製し、アセトンーへキサンから再結 晶することにより、目的物であるビス(アミノスチリ ル)アントラセン化合物(構造式(18)-11)の赤 褐色結晶 0. 174 g を得た。

【0084】1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率23%)。

¹ HNMR (CDC1₃) δ(ppm):2.35(6H,s),7.02-7.15

s).8.53(2H.d)

この1 HNMRスペクトルは図5に示す通りであった。 トルエン溶液の可視吸収極大は478nm、蛍光極大波 長は575nmであった。

【0085】実施例6

<ジホスホン酸エステル(構造式(35)-1)の合成例>
【0086】

【化154】

【0087】2,6-ジ(プロモメチル)アントラセン -9,10-ジカルボニトリル(構造式(IX)-1) 0.854g(2.06mmol)をキシレン150m 1 に懸濶させ、亜リン酸トリエチル(構造式(X)-1)5.00g(20.0mmol)を滴下後、125 でで15時間操作した。

【0088】反応溶液を室温まで冷却し、ヘキサン100m1を添加して静置し、生じた沈殿をろ別してヘキサンで繰り返し洗い、目的物であるジホスホン酸エステル(構造式(35)-1)の黄色結晶1.03gを得た。

【0089】 1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率78%)。

¹ HNMR (CDC1₃) δ (ppm):1.29(12H,t),3.45(4H,d),4.11(8H,q),7.82(2H,d),8.36(2H,s),8.46(2H,d) この¹ HNMR スペクトルは図6に示す通りであった。 【0090】実施例7

<ジホスホン酸エステル (構造式 (37) -1) の合成例>

【0091】 【化155】

【0092】2、6-ジ(プロモメチル)アントラセン -9-カルポニトリル(構造式(IX)-2)0、428 g(1. 10m o 1)をキシレン10m1 に懸濁させ、亜リン酸トリエチル(構造式 (X) -1)0.870 g(5.24m o 1)を滴下後、125 ∞ 70 g(5.24m o 1)を滴下後、125 ∞ 70 15時間 機拌した。

[0093] 反応溶液を室温まで冷却し、ヘキサン10 m 1 を添加して静置し、生じた沈殿をろ別してヘキサンで繰り返し洗い、目的物であるジホスホン酸エステル (構造式 (37) -1) の黄色結晶を得た。

【0094】1 HNMR及びFAB-MS測定により、

(37)-1 目的物と同定した(収率99%)。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ (ppm):1.27(12H,m),3.40(4H,m),4.07(8H,m),7.61(1H,d),7.68(1H,d),7.99-8.06(2H,m).8.26(1H,s),8.37(1H,d).8.61(1H,s)

この1 HNMRスペクトルは図7に示す通りであった。 【0095】実施例8

<ジホスホン酸エステル(構造式 [VII] - 1)の合成 例>

[0096]

【化156】

19042001 10000

【0097】2,6-ジ(プロモメチル)-9,10-ジプロモアントラセン(構造式【IX】-3)430mg (0.824mmol)をキンレン25mlに懸調させ、亜リン酸トリエチル(構造式【X】-1)1.45g(8.75mmol)を満下後、125℃で10時間 御料した。

【0098】 反応溶液を室温まで冷却し、ヘキサン10mlを添加して静置し、生じた近殿を名別してヘキサンで繰り返し洗い、目的物であるジホスホン酸エステル(構造式「VII] -1)の黄色結晶を得た。

【0102】2, 6ージメチルアントラセンー9, 10 ージカルポニトリル (構造式 (XII) ー1) 1.50g (5.85mmo1)をクロロホルム400mIに溶解 し、窒素置換した後、還流しながらNープロモスクシン イミド (構造式 (XII) ー1) 18.0g(101mm o1)を12時間ごとに6回に分けて添加した。

【0103】反応溶液を濃縮してアルミナクロマトグラフィー(活性アルミナ300メッシュ、クロロホルム) により精製し、生じた沈殿をろ別してヘキサンで繰り返し洗い、目的物である2、6一ジ (プロモメチル) アントラセンー9、10一ジカルボニトリル (構造式〔IX〕

【WD-1 【0099】 1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率99%)。

1 HNMR (CDC1₃) δ(ppm):1.29(12H,t),3.43(4H,d),4.08(8H,q),7.61(2H,d),8.45(2H,s),8.53(2H,d) この¹ HNMRスペクトルは図8に示す通りであった。 【0100】実施例9

<2,6-ジ(プロモメチル)アントラセン-9,10 -ジカルポニトリル(構造式 [IX]-1)の合成例> 【01017

【化157】

(XII) -1

-1) の黄色結晶 1.76 gを得た。

【0104】 ¹ HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率73%)。

¹ HNMR (CDC1₃) δ(ppm):4.73(4H,s),7.90(2H, d),8.45-8.53(4H,m)

この1 HNMRスペクトルは図9に示す通りであった。【0105】実施例10

<2, 6-ジ (プロモメチル) アントラセン-9-カルボニトリル (構造式 (IX) -2) の合成例>

[0106]

【化158】

【0107】2,6-ジメチルアントラセン-9-カルボニトリル(構造式[XI]-2)0.650g(2.8 1mmol)をクロロホルム100m1に溶解し、窒素 電換した後、還流しながらN-プロモスクシンイミド (構造式[XII]-1)7.50g(42.2mmo

【0112】2, 6ージメチルアントラセン (構造式 (XI) -3) 0.500g (2.42mmol)をクロロホルム100mlに溶解し、窒素置換した後、適流しながらN-プロモスクシンイミド (構造式 (XII) -1)6.45g (36.3mmol)を24時間ごとに2回に分けて添加した。

【0113】反応溶液を濃縮して、生じた沈殿をろ別してヘキサンで織り返し洗い、テトラヒドロフランから再結晶して目的物である2、6ージ(プロモメチル)アントラセンの苗色結晶0、4300を得た。

【0114】 1 HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率34%)。

[0115]

【発明の作用効果】本発明の化合物は、導入される置換 基に依存して、黄色〜赤色の強い発光を示す有機発光材 料として有効に利用することができ、高いガラス転移点 及び融点を有する物質であり、耐熱性に優れると共に、 電気的、熟的或いは化学的な安定性に優れ、また非晶質 【010^{【登}]^{つ2}HNMR及びFAB-MS測定により、 目的物と同定した(収率43%)。

1 HNMR (CDC1₃) δ(ppm):4.70(2H,s),7.64(1H, d),7.75(1H,d),8.05-8.10(2H,m),8.38-8.44(2H,m),8.63 (1H,m)

この¹ HNMRスペクトルは図10に示す通りであった。

【0110】実施例11

<2.6-ジ(プロモメチル)アントラセン(構造式

[1X] -3) の合成例>

[0111]

【化159】

着等によび5/元3/2 - なアモルファス膜を形成することもできる。また、本発明の化合物は、本発明の合成中間体を経て一般的かつ高効率な方法で製造することができる。
「図面の簡単な説明1

【図1】本発明のビス (アミノスチリル) アントラセン 化合物 (構造式 (18) -2) の¹ HNMRスペクトル 図である。

【図2】本発明のビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物(構造式(18)-6)の¹ HNMRスペクトル 図である。

【図3】本発明のビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物(構造式(25)-2)の1 HNMRスペクトル 図である。

【図4】本発明のビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物 (構造式 (32) -1) の1 HNMRスペクトル 図である。

【図5】本発明のビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物(構造式(18)−11)の¹ HNMRスペクト 【図6】本発明の合成中間体としてのジホスホン酸エステル(構造式(35)-1)の¹ HNMRスペクトル図である。

【図7】本発明の合成中間体としてのジホスホン酸エステル(構造式 (37)-1)の1 HNMRスペクトル図である。

【図8】本発明の合成中間体としてのジホスホン酸エス テル ((構造式 [VII] ー1) の¹ HNMRスペクトル 図である。

【図9】本発明の合成中間体としての2,6ージ(プロモメチル)アントラセン-9,10ージカルボニトリル(構造式[IX]-1)の1 HNMRスペクトル図である。

【図10】本発明の合成中間体としての2,6-ジ(プロモメチル)アントラセンー9ーカルボニトリル(構造 ズ[IX]-2)の1 HNMRスペクトル図である。
【図11】本発明に基づく有機電界発光素子の要略概略

断面図である。

【図12】同、他の有機電界発光素子の要部概略断面図である。

【図13】同、他の有機電界発光素子の要部概略断面図である。

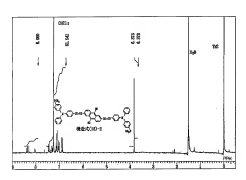
【図14】同、他の有機電界発光素子の要部概略断面図である。

【図15】同、有機電界発光素子を用いたマルチ又はフルカラーの平面ディスプレイの構成図である。

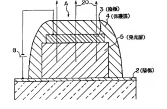
【符号の説明】

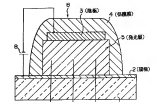
1 ··· 基板、2 ··· 透明電極(陽極)、3 ··· 陰極、4 ··· 保護 膜、5、5 a、5 b ··· 有機層、6 ··· 正孔輸送層、7 ···電 子輸送層、8 ···電源、1 0 ··· 正孔輸送層、1 1 ··· 発光 層、1 2 ···電子輸送層、1 4 ··- 輝度信号回路、1 5 ··· 制 御回路、2 0 ··· 発光光、A、B、C、D ··· 有機電界発光 素子

[図1]



【図11】 【図12】

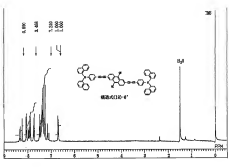




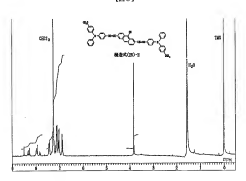
Idhir con 100

[図2]

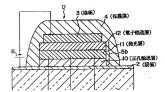
(00)



[図3]

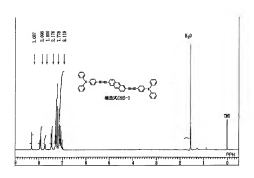


[図14]

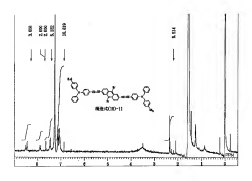


Indicate to contract

[図4]

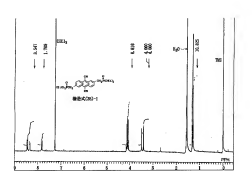


[図5]

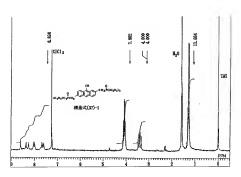


191012001 100001

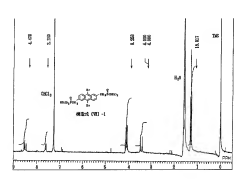
[図6]



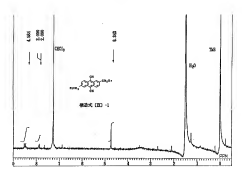




[図8]



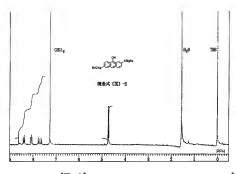
[図9]



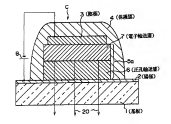
INDIA COL TOCO

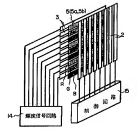


(01)



[図13]





フロントページの続き

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 0 7 C 213/08		C O 7 C 213/08	
217/92		217/92	
253/30		253/30	
255/58		255/58	
C O 7 F 9/40		C O 7 F 9/40	E
9/54		9/54	
// C O 9 B 57/00		C O 9 B 57/00	Z
C 0 9 K 11/06		C O 9 K 11/06	
	625		625

625

625

(00)

Idhir Co. 10000

(72)発明者 田村 眞一郎 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ 一株式会社内 F ターム(参考) 4H006 AA01 AA02 AB92 AC22 AC30 BU46 BU48 FC54 FC76 GP03

4H050 AB84 AB92

4H056 DA01 DB12 DC01

```
....
【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載
【部門区分】第3部門第2区分
【発行日】平成18年5月18日(2006.5.18)
【公開番号】特開2001-106657 (P2001-106657A)
【公開日】平成13年4月17日(2001.4.17)
【出願番号】特願平11-285254
【国際特許分類】
  CO7C 211/54
              (2006.01)
  CO7C 17/14
              (2006.01)
  CO7C 22/04
              (2006.01)
  CO7C 25/22
              (2006.01)
  CO7C 209/68
              (2006.01)
  CO7C 213/08
              (2006.01)
  CO7C 217/92
              (2006.01)
  CO7C 253/30
              (2006.01)
  CO7C 255/58
              (2006.01)
  CO7F 9/40
              (2006.01)
  CO7F 9/54
              (2006.01)
// CO9B 57/00
              (2006.01)
  CO9K 11/06
              (2006.01)
[FI]
  CO7C211/54
  CO7C 17/14
  CO7C 22/04
  CO7C 25/22
  CO7C209/68
  CO7C213/08
  CO7C217/92
  C07C253/30
  CO7C255/58
                E
  CO7F 9/40
  CO7F 9/54
                7.
  CO9B 57/00
  CO9K 11/06
  CO9K 11/06 625
```

```
【手続補正書】
【提出日】平成18年3月28日(2006.3.28)
【手続補正1】
【補正対象書類名】明細書
```

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1 】 下記一般式〔1〕、〔III〕、〔III〕又は〔IV〕で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン化合物。

ZOLY INNEGOT YOUR

(但し、前記一般式〔1〕 において、R²及びR³は無置換のアリール基であり、R¹及び R¹は下記一般式〔1〕で表されるアリール基であり 【作2】

一般式(1):

(但し、前記一般式(1) において、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰及びR¹¹は互いに同一の又は 異なる基であって、それらの少なくとも<u>1</u>つが炭素数1以上の触和又は不飽和の炭化水素 オキシ基、又は炭化水素基である。)、R⁵及びR⁶は互いに同一の又は異なる基であって それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又は ハロゲン原子である。)

[(k:3]

一般式〔Ⅱ〕:

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{12} \\ \mathbb{R}^{18} \\ \mathbb{N} \end{array} \longrightarrow \mathbb{C} \\ \mathbb{H} = \mathbb{C} \\ \mathbb{H} \longrightarrow \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C} \\ \mathbb{H} \longrightarrow \mathbb{C} \\ \mathbb{H} \longrightarrow \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C} \\ \mathbb{H} \longrightarrow \mathbb{C} \\ \mathbb{H} \longrightarrow \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$$

[但し、前記一般式 [11] において、R¹²、R¹³、R¹⁴及びR¹⁵は互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (2) で表されるアリール基であり [ft 4]

一般式(2):

(但し、前記一般式 (2) において、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 、 R^{21} 及び R^{22} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、 R^{16} 及び R^{17} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、-トリ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。」

(MA) MANUEL OF LOUIS

$$\begin{array}{c|c} R^{23} & & \\ & N & \\ & & \\$$

(但し、前記一般式 [III] において、R²³、R²⁴、R²⁵及びR²⁶は少なくとも1つが下記一般式(3)で表されるアリール基であり、残りが無置換のアリール基であり (作ら1)

一般式 (3):

(但し、前記一般式 (3) において、 R^{29} 、 R^{30} 、 R^{31} 、 R^{32} 及び R^{33} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素アミノ基である。)、 R^{27} 及び R^{20} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。〕 【化 7】

一般式 [IV] :

$$\underset{\mathbb{R}^{3\delta}}{\overset{R^{3\delta}}{\sim}} N - \underbrace{\hspace{1cm} \overset{\mathbb{R}^{3\delta}}{\sim}} - CH = CH - \underbrace{\hspace{1cm} \overset{\mathbb{R}^{3\delta}}{\sim}} - CH - \underbrace{\hspace{1cm} \overset{\mathbb{R}^{3$$

(但し、前記一般式 (IV) において、R 35及びR 36は互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (4) で表されるアリール基であり 【化 8】

一般式(4):

(但し、前記一般式 (4) において、 R^{40} 、 R^{41} 、 R^{42} 、 R^{43} 及び R^{44} は互いに同一の又は異なる基であって、水素原子、又はそれらの少なくとも」つが成素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、 R^{34} 及び R^{37} は互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (5) で表されるアリール基であり 【作 9】

一般式(5):

(但し、前記一般式 (5) において、R45、R46、R47、R48、R49、R50及びR51は互 いに同一の又は異なる基であって、水素原子、又はそれらの少なくとも1つが炭素数1以 上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、炭化水素基、又は炭化水素アミノ基である。) 、R38及びR39は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原 子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。]

【請求項2】 下記一般式 (6) で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン化 合物。

【化10】

一般式 (6):

〔但し、前記一般式(6)において、Ar1、Ar2、Ar3及びAr4はそれぞれ、置換基 を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下 記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(1 2")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化11】

00) ISBN 001 1000

一般式 (7): (R⁵²0)n

一般式(8):

(R⁵³)n

一般式 (9):

(R₂⁵⁴N)n

一般式(10):

(R⁵⁵0)m (R⁵⁶0)1

一般式(11):

(R⁵⁷)m

一般式(12):

(R⁵⁹2N)m

一般式(12'):

一般式(12"):

(但し、前記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12)) 及び (12") において、R52、R53及びR54は炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化 水素基であり、R55、R56、R57、R58、R59及びR60は互いに同一の又は異なる炭素数 1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6の整数であり、mは0~3の整 数であり、1は0~4の整数である。)]

【請求項3】 下記一般式(13)、(13')、(14)、(15)、(16)、 (17)、(17') 又は(17") で表される、請求項1又は2に記載したビス(アミ ノスチリル)アントラセン化合物。 【化12】

一般式 (13):

(但し、前記一般式 (13) において、R61は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。)

【化13】

一般式 (13'):

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}_{g_1} \\ \mathbb{N} \\ \mathbb{R}_{g_1} \\ \mathbb{N} \\ \mathbb{R}_{g_1} \\ \mathbb{N} \\ \mathbb{N}$$

(但し、前記一般式(13')において、R61は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水 素基である。) [{£14]

一般式 (14):

(但し、前記一般式(14)において、R62は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化15】

一般式 (15):

$$\begin{array}{c} R^{63} \\ N \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH = CH - \\ NC \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CN \\ CH = CH - \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^{63} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^{10} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^{$$

(但し、前記一般式 (15) において、R63は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化16】

1919 COL TOO

一般式 (17):

(但し、前紀一般式(17)において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化 18】

一般式 (17'):

(但し、前記一般式(1 7')において、 R^{65} は水素原子又は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化 19】

(但し、前記一般式(17")において、R⁶⁵は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水 素基である。)

【請求項4】 下記構造式 (18)-1、 (18)-2、 (18)-2'、 (18)-3、 (18)-4、 (18)-5、 (18)-6、 (18)-6'、 (18)-7、 (18)-8、 (18)-9、 (18)-10、 (18)-10'、 (18)-10" 又は (18)-11で表される、請求項1又は2に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物。 【化20】

構造式 (18)-1:

構造式 (18)-2:

(55) Idint 5 0 0 1 1 0 0 0 0

$$\begin{array}{c} \text{CH}^30 \\ \\ \text{CH}^30 \\ \\ \text{CH}^3 \\ \\ \text{CH} = \text{CH} - \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \\ \text{CH} = \text{CH} - \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \\ \text{OCH}^3 \\ \\ \text{OCH$$

構造式 (18)-3:

構造式 (18)-4:

$$\begin{array}{c|c} H_3C \\ \hline \\ N \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} CH \\ \hline \\ NC \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH \\ \hline \\ CH \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH \\ CH \\ \end{array}$$

, INDUE COX XOOO

$$(CH_3)_2N$$

構造式 (18)-6:

一般式 (18)-6':

構造式 (18) - 7:

構造式 (18) - 8:

構造式 (18)-9:

INDICO CI TO CO

(JO) 13pg 6 0 0 1 1 0 0 0 0

構造式 (18)-10';

構造式 (18)-10":

構造式 (18)-11:

 $\begin{array}{c} \text{Br} \\ \text{N} - \begin{array}{c} \text{CH} = \text{CH} - \begin{array}{c} \text{Br} \\ \text{Br} \end{array} \\ \text{CH} = \text{CH} - \begin{array}{c} \text{CH} = \text{CH} - \end{array}{c} \end{array}{c} \end{array}{c} \end{array}$

【請求項<u>5</u>】 下記一般式 (19) で表されるピス (アミノスチリル) アントラセン 化合物。 【化21】

一般式 (19):

$$\begin{array}{c} \operatorname{Ar^1} \\ \operatorname{Ar^2} \\ \operatorname{N} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{N} \\ -\operatorname{Ar^3} \\ -\operatorname{CH} \\ -\operatorname{$$

(但し、前記一般式(19)において、A r^1 、A r^2 、A r^3 及びA r^4 はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化22】 一般式 (7):

(R⁵²0)n

一般式(8):

一般式 (9):

一般式(10):

一般式(11):

一般式(12):

一般式(12'):

一般式 (12"):

(但し、前記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')及び(12")において、R52、R53及びR54は炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、R55、R56、R57、R56、R59及びR60は互いに同一の又は異なる炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の整数である。)]

【請求項6】 下記一般式(20)、(21)、(22)、(23)、(24)、(24)、(24') 又は(24")で表される、請求項1又は5に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物。 【化23】

一般式 (20):

(但し、前記一般式(20)において、 ${f R}^{61}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化24】

(但し、前記一般式(21)において、R 62 は炭素数 1 \sim 6 の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。)

【化25】

一般式 (22):

(但し、前記一般式(22)において、R⁶³は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基又は炭化水素オキシ基である。) 【化26】

一般式 (23):

(但し、前記一般式(23)において、R 64 は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

12007

(但し、前記一般式(24)において、R65は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。)

【化28】

一般式 (24'):

(但し、前記一般式(24')において、R65は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水 素基である。) [化29]

一般式 (24"):

(但し、前記一般式(24")において、R65は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水 素基である。)

【請求項<u>7</u>】 下記構造式(25)-1、(25)-2、(25)-2、(25) -3, (25) -4, (25) -5, (25) -6, (25) -6, (25) -7, ((25) -8, (25) -9, (25) -10, (25) -10, (25) -10, (25) -10, (25)

(101) 19101111001 10000

(25) - 11で表される、請求項1又は $\underline{5}$ に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物。

【化30】

構造式 (25)-1:

構造式 (25)-2:

構造式 (25)-2':

構造式 (25)-4:

$$\begin{array}{c} \text{H}^3\text{C} \\ \\ \text{CH} \\ \\ \text{CH$$

構造式 (25)-5:

$$(\operatorname{CH}_3)_2 \operatorname{N}$$

$$\operatorname{N} - \operatorname{CH} - \operatorname{$$

構造式 (25)-6:

(100/

一般式 (25)-6':

構造式 (25)-7:

構造式 (25)-9:

構造式 (25)-10:

構造式 (25)-10":

構造式 (25)-11:

【請求項8】 下記一般式(26)で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン 化合物。 【化31】

一般式 (26):

〔但し、前記一般式(26)において、A r ¹、A r ²、A r ³及びA r ⁴はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化32】

一般式 (7):

一般式(8):

一般式 (9):

$$\stackrel{(R_2^{54}N)n}{\longleftarrow}$$

一般式(10):

(110) 191912-0-01-1-0-0-0-1

一般式 (12):

一般式(12'):

一般式 (12"):

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')及び (12")において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は炭素数 I 以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁶、R⁵⁶、R⁵⁶、R⁵⁶、D⁵⁶、R⁵⁶ R⁵⁶ R⁵⁶

【請求項9】 下記一般式(27)、(28)、(29)、(30)、(31)、(31')又は(31")で表される、請求項1又は $\underline{8}$ に記載したピス(アミノスチリル)アントラセン化合物。

【化33】

.... 一般式 (27):

$$\mathbb{R}^{61}$$
0 \mathbb{C} H=CH- \mathbb{C} H-CH=CH- \mathbb{C} H

、 (但し、前記─般式(27)において、R⁶¹は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 基である。)

【化34】

一般式 (28):

(但し、前記一般式 (28) において、R62は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化35】

一般式 (29):

$$\begin{array}{c} R \in \mathbb{S} \\ \\ N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH = CH \longrightarrow N \end{array}$$

(但し、前記一般式(29)において、R63は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基又は炭化水素オキシ基である。)

(但し、前記一般式(30)において、 R^{64} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化37】

一般式 (31):

(但し、前記一般式(3 1) において、 R 65 は炭素数 1 \sim 6 の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化 3 8】

一般式 (31'):

(但し、前記一般式(3 1')において、 ${f R}^{65}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化39】 一般式 (31"):

(但し、前記一般式(31")において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【請求項<u>10</u>】 下記構造式(32)-1、(32)-2、(32)-2、(32)-3、(32)-4、(32)-5、(32)-6、(32)-6、(32)-7、(32)-8、(32)-9、(32)-10、(32)-10、又は(32)-10。で表される、請求項1又は8に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物。 【化40】

構造式(32)-1:

構造式 (32)-2:

$$\begin{array}{c} \text{CH}^3\text{O} \\ \text{CH}^3\text{O} \\ \text{CH}^3\text{CH} \\ \text{CH}^3\text{O} \\ \text{CH}^3\text$$

構造式 (32)-3:

$$H^{3}C$$

$$V \longrightarrow CH = CH \longrightarrow V$$

$$CH = CH \longrightarrow V$$

$$CH^{3}C$$

$$CH^$$

$$(CH_3)_2N$$

構造式 (32)-6:

構造式 (32)-6':

構造式 (32)-8:

構造式 (32)-9:

構造式 (32)-10:

構造式 (32)-10':

構造式 (32)-10":

【請求項<u>1 1</u>】 下記一般式(V)又は(VI)で表される 4- (N,N-ジアリールアミノ)ベンズアルデヒドの少なくとも 1 種と;下記一般式(VIII)で表されるジホスホン酸エステル又は下記一般式(VIII)で表されるジホスホニウムと;を縮合させることになって、下記一般式(1)、(11)、(111)、(111)又は(119)で表されるピス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得る、ピス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法

一般式 (V) : 。。

(但し、前記一般式〔V〕及び〔VI〕において、R⁶⁶及びR⁶⁷はそれぞれ、下記R¹、R²、R¹²、R¹³、R²⁵、R²⁴、R³⁴又はR³⁵に相当するアリール基であり、R⁶⁸及びR⁶⁹はそれぞれ、下記R³、R⁴、R¹⁴、R¹⁵、R²⁵、R²⁶、R³⁶又はR³⁷に相当するアリール基である。) 【化 4 2】

一般式 (VII):

$$\mathbb{R}^{72} \xrightarrow{\mathbb{Q}} \mathbb{CH}_2^{PCH_2} \xrightarrow{\mathbb{P}^{73}} \mathbb{CH}_2^{P(0R^{71})_2}$$

一般式 (VIII):

$$X^{-}Ph_{3}P^{+}CH_{2}$$
 R^{72}
 $CH_{2}P^{+}Ph_{3}X^{-}$
 R^{73}

(但し、前記一般式 [VII] 及び [VIII] において、R⁷⁰及びR⁷¹はそれぞれ、互いに同 一の又は異なる炭化水素基であり、R⁷²及びR⁷³はそれぞれ、下記R⁵、R⁶、R¹⁶、R¹⁷、 R²⁷、R²⁸、R³⁸又はR³⁹に相当する基であり、Xはハロゲン原子である。) 【化 4 3】

一般式〔1〕:

$$\begin{array}{c} R^1 \\ N \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} CH = CH - CH \\ \\ D_6 \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R^5 \\ CH = CH - CH - CH \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R^3 \\ D_7 \end{array}$$

(但し、前記一般式〔1〕において、R²及びR³は無置換のアリール基であり、R¹及びR⁴は下記一般式〔1〕で表されるアリール基であり 【作4 4】 一般式(1):

(但し、前記一般式(1) において、R7、R8、R9、R10及びR11は互いに同一の又は 異なる基であって、それらの少なくとも_1つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素 オキシ基、又は炭化水素基である。)、R5及びR6は互いに同一の又は異なる基であって 、それらの少なくとも_1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又は ハロゲン原子である。)

【化45】

一般式〔**∏**〕:

$$R^{12}$$
N — CH=CH— R^{16} CH=CH— N_{p15}

(但し、前記一般式〔11〕において、R¹²、R¹³、R¹⁴及びR¹⁵は互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式(2)で表されるアリール基であり (化46)

一般式 (2):

(但し、前配一般式(2)において、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 、 R^{21} 及び R^{22} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、 R^{16} 及び R^{17} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、-トロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。)

【化47】

一般式〔Ⅲ〕:

$$\begin{array}{c|c}
R^{23} & & \\
& & \\
R^{24} & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\$$

〔但し、前記─般式〔III〕において、R²³、R²⁴、R²⁵及びR²⁶は、少なくとも1つが 下記─般式 (3) で表わされるアリール基であり、残りが無置換のアリール基であり 【化48】 一般式 (3):

(但し、前記一般式 (3) において、 R^{29} 、 R^{30} 、 R^{31} 、 R^{32} 及び R^{33} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも 1 つが炭素数 1 以上の飽和又は不飽和の炭化水素アミノ基である。)、 R^{27} 及び R^{28} は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも 1 つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。]

【化49】

一般式 (IV):

〔但し、前記一般式 [IV] において、 R^{35} 及び R^{36} は互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (4) で表されるアリール基であり

[化50]

一般式(4):

(但し、前記一般式 (4) において、 R^{40} 、 R^{41} 、 R^{42} 、 R^{43} 及び R^{44} は互いに同一の又は異なる基であって、水素源子、又はそれらの少なくとも上つが炭素数 1以上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、又は炭化水素基である。)、 R^{44} 及び R^{374} 互いに同一の又は異なる基であって、下記一般式 (5) で表されるアリール基であり

【化51】

一般式(5):

(但し、前記一般式 (5) において、R⁴⁵、R⁴⁶、R⁴⁷、R⁴⁸、R⁴⁹、R⁵⁰及びR⁵¹は互 いに同一の又は異なる基であって、水素原子、又はそれちの少なくとも上つが炭素数1以 上の飽和又は不飽和の炭化水素オキシ基、炭化水素基、又は炭化水素アミノ基である。)

R38及びR39は互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。〕

【請求項<u>12</u>】 前記縮合をウィッティヒーホーナー (Wittig-Horner)反応又はウィ

ッティヒ(Wittig)反応によって行い、前記ジホスホン酸エステル及び/又は前記ジホスホニウムを溶媒中で塩基で処理することによってカルボアニオンを生成させ、このカルボアニオンと前記4-(N, N-ジアリールアミノ) ベンズアルデヒドとを縮合させる、請求項11に記載した、ピス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。

【請求項<u>13</u>】 下記一般式 (6) で表されるビス (アミノスチリル) アントラセン 化合物を得るに際し 【化52】

一般式 (6):

$$\begin{array}{c} \operatorname{Ar}^1 \\ \operatorname{Ar}^2 \\ \operatorname{NC} \end{array} \\ - \operatorname{CH} = \operatorname{CH} - \begin{array}{c} \operatorname{CN} \\ \operatorname{NC} \\ \end{array} \\ - \operatorname{CH} = \operatorname{CH} - \begin{array}{c} \operatorname{Ar}^3 \\ \operatorname{Ar}^4 \\ \end{array}$$

〔但し、前記一般式(6)において、A r^{1} 、A r^{2} A r^{3} 及びA r 4 はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。

【化53】 一般式(7):

一般式 (9):

一般式 (10):

(Tee) Number 0 0 1 1 0 0

一般式(11):

一般式(12):

一般式(12'):

一般式 (12"):

$$(\mathbb{R}^{59}0)_{\underline{m}}$$

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')及び (12") において、R⁵²、R⁵³及びR⁵⁴は炭素数 1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁸及びR⁶⁰は互いに同一の又は異なる炭素数 1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の整数である。)]、

下記一般式 (33) 又は (34) で表される 4 - (N, N-ジアリールアミノ) ベンズ アルデヒドの少なくとも 1 種と;下記一般式 (35) で表されるジホスホン酸エステル又 は下記一般式 (36) で表されるジホスホニウムと;を縮合させる、請求項___に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法。 【化54】

INDICOT TOOO

一般式 (34):

$$Ar^3$$
N — CHO

一般式 (35):

$$\bigcap_{(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O})_2\mathbb{P}\mathbb{CH}_2} \bigcap_{\mathbb{N}\mathbb{C}} \bigcap_{\mathbb{N}\mathbb{$$

一般式 (36):

(但し、前記一般式(33)、(34)、(35)及び(36)において、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項<u>14</u>】 下記一般式 (13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(17') 又は (17") で表されるピス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得る、請求項<u>11</u>又は<u>13</u>に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法

[化55]

(但し、前記一般式(13)において、 ${\bf R}^{61}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化56】

一般式 (14):

(但し、前記一般式(14)において、 R^{62} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化57】

一般式 (15):

$$\begin{array}{c} R^{63} \\ N \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH = CH - \\ NC \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CN \\ CH = CH - \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^{63} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^{$$

(但し、前記一般式(15)において、R⁶³は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基又は炭化水素オキシ基である。) 【化58】 An-4 (4a)

(但し、前記一般式(16)において、 R^{64} は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。)

【化59】

一般式 (17):

(但し、前記一般式(1 7)において、R⁶⁵は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化60】

一般式 (17'):

(但し、前記一般式(17')において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化61】

19002001 10000

(但し、前記一般式(17")において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【請求項<u>15</u>】 下記構造式 (18)-1、 (18)-2、 (18)-2、 (18) -3、 (18)-4、 (18)-5、 (18)-6、 (18)-6、 (18)-6、 (18)-7、 (18)-8、 (18)-9、 (18)-10、 (18)-100 、 (18)-100 で (18)-10 で (18)-1

構造式 (18)-1:

構造式 (18)-2:

構造式 (18)-2':

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{O} \\ \text{CH}_3\text{$$

構造式 (18)-3:

構造式 (18)-4:

$$\begin{array}{c|c} H_3C \\ \hline \\ N \\ \hline \\ CH=CH \\ \hline \\ NC \\ \hline \\ CH=CH \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3$$

iy 1979 2 0 0 1 1 0 0 0 0

N(CH₃)₂

構造式 (18)-6:

一般式 (18)-6':

構造式 (18)-8:

構造式 (18)-9:

構造式 (18)-10:

構造式 (18)-10';

構造式 (18)-10";

構造式 (18)-11:

N - CH=CH - Br CH=CH-CH-N

【請求項<u>16</u>】 下記一般式(19)で表されるピス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得るに際し 【化63】

一般式 (19):

$$\begin{array}{c} \operatorname{Ar^1} \\ \operatorname{Ar^2} \\ \operatorname{N} \end{array} - \begin{array}{c} \operatorname{CH=CH-} \\ \end{array} - \begin{array}{c} \operatorname{CN} \\ \operatorname{CH=CH-} \\ \end{array} - \begin{array}{c} \operatorname{Ar^3} \\ \end{array}$$

〔但し、前紀一般式(19)において、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 及び Ar^4 はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化64】 1988 COT TOO O

一般式 (7): (R⁵²0)n

一般式 (8):

(R⁵³)n

一般式 (9):

(R₂⁵⁴N)n

一般式 (10):

(R⁵⁵0)m

一般式(11):

(R⁵⁸)1

一般式(12):

(R⁵⁹2N)m (R⁶⁰2N)1 一般式 (12'):

一般式(12"):

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')及び (12")において、R⁵²、R⁵³及び R⁵⁴は 映楽数 I 以上の 飽和又は不飽和の 炭化 水素基であり、R⁵⁵、R⁵⁶ R⁵⁶ R

下記一般式 (33) 又は (34) で表される 4 - (N, N-ジアリールアミノ) ベンズ アルデヒドの少なくとも1種と;下記一般式 (37) で表されるジホスホン酸エステル又は下記一般式 (38) で表されるジホスホニウムと;を縮合させる、請求項<u>1</u>に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法。 【化65]

一般式 (33):

$$Ar^{1}$$
N — CHO

一般式 (34):

$$\begin{array}{c} \text{Ar}^3 \\ \text{Ar}^4 \end{array} \text{N} \stackrel{\frown}{---} \text{CHO}$$

一般式 (37):

$$(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O})_{2}\overset{\mathbb{O}}{\underset{\mathbb{P}}{\text{CH}_{2}}}\mathbb{P}(\mathbb{OR}^{71})_{2}$$

一般式 (38):

$$\begin{array}{c} \text{CN} \\ \text{CH}_2 \text{P}^+ \text{Ph}_3 \text{X}^- \\ \text{X}^- \text{Ph}_2 \text{P}^+ \text{CH}_2 \end{array}$$

(但し、前記一般式(33)、(34)、(37)及び(38)において、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項<u>17</u>】 下記一般式 (20)、(21)、(22)、(23)、(24)、(24') 又は (24') で表されるピス (アミノスチリル) アントラセン化合物を得る、請求項<u>11</u>又は<u>16</u>に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法

[化66]

一般式 (20):

(但し、前記一般式(20)において、 ${\bf R}^{\rm G1}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化67】

一般式 (21):

(但し、前記一般式(21)において、R62は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。)

【化68】

一般式 (22):

(但し、前記一般式(22)において、R63は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基又は炭化水素オキシ基である。) 【化69】

一般式 (23):

$$(R^{84})_2N$$

$$N - CH = CH - CH$$

$$CH = CH - CH$$

$$N_{CO^84}$$

(但し、前記一般式(23)において、R64は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素 基である。) 【化70】

一般式 (24):

(但し、前記一般式(24)において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化71】

一般式 (24'):

(但し、前記一般式(24') において、R⁶⁵は炭素数1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化72】

一般式 (24"):

(但し、前記一般式(24") において、 R^{65} は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【請求項<u>18</u>】 下記構造式 (25)-1、 (25)-2、 (25)-2、 (25)-3、 (25)-4、 (25)-5、 (25)-6、 (25)-6、 (25)-7、 (25)-8、 (25)-9、 (25)-10、 (25)-10、 (25)-10" 又

19092001 10000

は(25) -11で表されるビス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得る、請求項 11又は16に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法。 【化73】

構造式 (25)-1:

構造式 (25)-2:

構造式 (25)-2':

$$\begin{array}{c} \text{CH}^2\text{O} \\ \text{CH}^2\text{O} \\ \text{CH}^2\text{CH} \\ \text{CH}^2\text{O} \\ \text{CH}^2\text$$

(190) Idhib o o t - t o o o o i

構造式 (25)-4:

$$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \\ \text{H}_3\text{C} \\ \end{array} \text{N} - \begin{array}{c} \text{CH} = \text{CH} - \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \end{array}$$

構造式 (25)-5:

1900 - 0 0 1 1 0 0 0 0

一般式 (25)-6':

構造式 (25)-7:

構造式 (25) - 9:

構造式 (25)-10:

構造式 (25) -10':

構造式 (25)-10":

構造式 (25)-11:

【請求項<u>19</u>】 下記一般式(26)で表されるピス(アミノスチリル)アントラセン化合物を得るに際し 【化74】

$$\begin{array}{c} \operatorname{Ar}^1 \\ \operatorname{Ar}^2 \\ \operatorname{N} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \operatorname{CH} = \operatorname{CH} - \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \operatorname{CH} = \operatorname{CH} - \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \operatorname{Ar}^3 \\ \operatorname{Ar}^4 \\ \end{array}$$

〔但し、前記一般式(26)において、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 及び Ar^4 はそれぞれ、置換基を有してもよい互いに同一の又は異なるアリール基であって、置換基を有する場合には下記一般式(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')又は(12")で表されるアリール基から選ばれた基である。 【化75】

一般式 (7):

一般式(8):

一般式(9):

一般式(10):

一般式(11):

$$(\mathbb{R}^{57})\mathbf{m}$$

$$(\mathbb{R}^{58})\mathbf{l}$$

一般式(12):

一般式(12'):



一般式 (12"):

(但し、前記一般式 (7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(12')及び (12")において、R52、R53及びR54は炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、R55、R56、R55及びR50は互いに同一の又は異なる炭素数1以上の飽和又は不飽和の炭化水素基であり、nは0~6の整数であり、mは0~3の整数であり、1は0~4の整数であり、)】、

下記一般式 (33) 又は (34) で表される4 - (N, N-ジアリールアミノ) ベンズ アルデヒドの少なくとも1種と;下記一般式 (39) で表されるジホスホン酸エステル又は下記一般式 (40) で表されるジホスホニウムと;を縮合させる、請求項11に記載したピス (アミノスチリル) アントラセン化合物の製造方法。 【化76】

一般式 (33):

$$Ar^{1}$$
N — CHO

一般式 (34):

$$Ar^3$$
N — CHO

一般式 (39):

$$0 \\ \mathbb{C}H_2^{P(\mathbb{OR}^{71})}_2$$

一般式 (40):

$${\rm X}^{\rm -Ph_3P} + {\rm CH_2} {\rm P}^{\rm +Ph_3X^{\rm -}}$$

(但し、前記一般式 (33)、 (34)、 (39) 及び (40) において、Ar1、Ar2 、Ar3、Ar4、R70、R71及びXは前記したものと同じである。)

【請求項20】 下記一般式(27)、(28)、(29)、(30)、(31)、 (31') 又は(31") で表されるビス(アミノスチリル) アントラセン化合物を得る

、請求項11又は19に記載したビス(アミノスチリル)アントラセン化合物の製造方法

【化77]

(但し、前記一般式(27)において、 ${\bf R}^{61}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化78】

一般式 (28):

(但し、前紀一般式(28)において、 ${
m R}^{62}$ 炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化79】

一般式 (29):

$$\begin{array}{c} R_{\text{BS}} \\ N \\ -CH = CH - CH \\ -CH = CH$$

(但し、前記一般式(29)において、 ${
m R}^{63}$ は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素 基又は炭化水素オキシ基である。)

[化80]

一般式 (30):

(但し、前記一般式(30)において、R 64は炭素数 $1\sim6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化81】

一般式 (31):

(但し、前記一般式(3 1)において、R 65 は炭素数 1 \sim 6 の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【化82】

一般式 (31'):

(但し、前記一般式 (31') において、R⁶⁵は炭素数 1~6の飽和又は不飽和の炭化水素基である。) 【化83】

一般式 (31"):

(但し、前記一般式(3 1")において、 R^{65} は炭素数 $1\sim 6$ の飽和又は不飽和の炭化水素基である。)

【請求項<u>2</u>】 下記構造式 (32)-1、 (32)-2、 (32)-2、 (32)-3、 (32)-4、 (32)-5、 (32)-6、 (32)-6、 (32)-7、 (32)-8 (32)-9、 (32)-10、 (32)-10 で表されるピス $(7 \ge J \angle 5 + J)$ アントラセン化合物を得る、請求項<u>1</u>1又は <u>19</u>に記載したピス $(7 \ge J \angle 5 + J)$ アントラセン化合物の製造方法。 【化84】

構造式(32)-1:

構造式 (32)-2:

構造式 (32)-2':

構造式 (32)-3:

$$H_3C$$

$$N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH = CH \longrightarrow N$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

構造式 (32)-5:

構造式 (32)-6:

構造式 (32)-7:

構造式 (32)-8:

, INDUCTOR IOUG

構造式 (32)-10:

構造式 (32)-10':

構造式 (32)-10":

【請求項<u>22</u>】 下記一般式 [VIII] 又は [VIII] で表されるジホスホン酸エステル 又はジホスホニウム。 【化85】

一般式 (VII):

$$\underset{(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O})_{2}\mathbb{P}\mathbb{CH}_{2}}{\overset{\mathbb{Q}}{\underset{\mathbb{R}^{73}}{\bigcap}}} \operatorname{CH}_{2}\mathbb{P}(0\mathbb{R}^{71})_{2}$$

一般式 (VII):

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{72} \\ \text{CH}_2 \mathbb{P}^+ \mathbb{P} \mathbb{h}_3 \mathbb{X}^- \\ \mathbb{R}^{73} \end{array}$$

(但し、前記一般式 [VII] 及び [VIII] において、R⁷⁰及びR⁷¹はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水素基であり、R⁷²及びR⁷³はそれぞれ、互いに同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子であり、Xはハロゲン原子である。)

【請求項2.3】 下記一般式 (3.5) 又は (3.6) で表される、請求項2.2に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。

【化86】

一般式 (35):

$$(\mathbb{R}^{70})_{2}\overset{0}{\underset{\mathbb{R}^{2}}{\bigcap}}$$

一般式 (36):

$$\begin{array}{c} \text{CN} & \text{CH}_2 P^+ \text{Ph}_3 X^- \\ \text{X-Ph}_3 P^+ \text{ CH}_2 & \text{NC} \end{array}$$

(但し、前紀一般式 (35) 及び (36) において、 R^{70} 、 R^{71} 及びXは前記したものと同じである。)

[請求項<u>24</u>] 下記一般式 (37) 又は (38) で表される、請求項<u>22</u>に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。 【化87】

一般式 (37);

$$(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O})_{\circ}\overset{\mathbb{O}}{\overset{\mathbb{P}}{\cap}}\mathbb{CH}_{2}$$

一般式 (38):

$$(\mathbf{C}\mathbf{H}_{2}\mathbf{P}^{+}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{X}^{-}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{P}^{+}\mathbf{C}\mathbf{H}_{2}\mathbf{P}^{+}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{X}^{-}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{P}^{+}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{Y}^{-}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{P}^{+}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{Y}^{-}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{P}^{+}\mathbf{P}\mathbf{h}_{3}\mathbf{P}^{-}\mathbf{P$$

(但し、前記一般式 (37) 及び (38) において、 R^{70} 、 R^{71} 及びXは前記したものと同じである。)

【請求項<u>25</u>】 下記一般式(39)又は(40)で表わされる、請求項<u>22</u>に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニウム。 【化88】 一般式 (89):

$$\underset{(\mathbb{R}^{70}0)_{2}\text{PCH}_{2}}{\overset{0}{\underset{\longrightarrow}{\bigcap}}}\text{CH}_{2}^{\mathsf{P}(0\mathbb{R}^{71})_{2}}$$

一般式 (40):

$$\mathbf{X}^-\mathbf{Ph_3P}^+\mathbf{CH_2}$$

(但し、前記一般式 (3.9) 及び (4.0) において、 R^{70} 、 R^{71} 及びXは前記したものと同じである。)

【請求項<u>26</u>】 下記一般式 (IX) で表されるハロゲン化アリール化合物と、下記一般式 (IX) で表される亜リン酸トリアルキル又はトリフェニルホスフィン (PPh₃) とを反応させることによって、下記一般式 (VII) 又は (VIII) で表されるジホスホン酸エステル又はジホスホニウムを得る、ジホスホン酸エステル又はジホスホニウムの製造方法

[化89]

一般式 (IX):

(但し、前記一般式〔IX〕において、R⁷²及びR⁷³はそれぞれ<u>、</u>互いに同一の又は異なる 基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメ チル基又はハロゲン原子であり、Xはハロゲン原子である。)

(但し、前記一般式 [X] において、 R^{74} 及び R^{75} はそれぞれ、同一の又は異なる炭化水素基である。)

【化90】

(100) Iqpite 0 0 1 1 0 0 0 0

$$(\mathbf{R}^{70}\mathbf{0})_{2}\mathbf{PCH}_{2} \xrightarrow{\mathbf{R}^{72}} \mathbf{CH}_{2}\mathbf{P}(\mathbf{0}\mathbf{R}^{71})_{2}$$

一般式 (VII):

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{72} \\ \mathbb{C} \mathbb{H}_2 \mathbb{P}^+ \mathbb{P} \mathbb{h}_3 \mathbb{X}^- \\ \mathbb{R}^{73} \end{array}$$

(但し、前記一般式 (VIII) 及び (VIII) において、R⁷⁰及びR⁷¹はそれぞれ、互いに同一の又は異なる炭化水素基であり、R⁷²、R⁷³及びXは前記したものと同じである。)

[請求項<u>27</u>] 下記一般式(35)又は(36)で表されるジホスホン酸エステル 又はジホスホニウムを得る、請求項<u>26</u>に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニ ウムの製造方法。

[(£91]

一般式 (35):

$$(\mathbb{R}^{70}0)_{2}^{\overset{\circ}{\text{PCH}}_{2}} \overset{\circ}{\underset{\text{NC}}{\text{CN}}} \overset{\circ}{\underset{\text{NC}}{\text{CH}}_{2}^{\text{P}}} (\mathbb{R}^{71})_{2}$$

一般式 (36):

$$\begin{array}{c} \text{CN} \\ \text{CH}_2 \text{P}^+ \text{Ph}_3 \text{A}^{\text{T}} \\ \text{X}^- \text{Ph}_3 \text{P}^+ \text{ CH}_2 \end{array}$$

(但し、前記一般式 (35) 及び (36) において、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと同じである。)

【請求項28】 下記一般式(37)又は(38)で表されるジホスホン酸エステル 又はジホスホニウムを得る、請求項26に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニ ウムの製造方法。

[(k.9.2]

一般式 (37):

$$\underset{(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O})_2 \text{PCH}_2}{\overset{\mathbb{O}}{\underset{=}{\text{CN}}}} \overset{\mathbb{O}}{\underset{=}{\text{CH}_2P}} (\mathbb{OR}^{71})_2$$

一般式 (38):

$$\begin{array}{c} \text{CN} \\ \text{CH}_2 \text{P}^+ \text{Ph}_3 \text{X}^- \\ \text{X}^- \text{Ph}_3 \text{P}^+ \text{CH}_2 \end{array}$$

(但し、前記一般式(37)及び(38)において、 R^{70} 、 R^{71} 及びXは前記したものと同じである。)

1100/

【請求項29】 下記一般式 (39) 又は (40) で表されるジホスホン酸エステル 又はジホスホニウムを得る、請求項26に記載したジホスホン酸エステル又はジホスホニ ウムの製造方法。

【化93】

一般式 (39):

$$(\mathbb{R}^{70}\mathbb{O}) \overset{0}{\underset{p \in \mathbb{H}}{\longrightarrow}} \mathbb{CH}_2 \overset{0}{\overset{p}{\longrightarrow}} (\mathbb{R}^{71}\mathbb{O})_2$$

一般式 (40):

$${\rm X}^{\rm -Ph_3P} + {\rm CH_2} \\$$

(但し、前記一般式 (39) 及び (40) において、R⁷⁰、R⁷¹及びXは前記したものと 同じである。) [手続補正 2] [補正対象書類名] 明細書

【補正対象項目名】0032

【補正方法】変更 【補正の内容】

[0032]

(101) Idbit p o o t t o o o c

本発明では、合成中間体1を得るための合成中間体として、前記一般式 [IX] で表されるハロゲン化アリール化合物 (以下、合成中間体2と称する。) を用いるのがよい。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0033

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0033]

この合成中間体 2 は、下記一般式 [XI] で表されるジメチルアントラセン化合物と、下記一般式 [XII] で表されるN ーハロゲン化スクシンイミドとを光照射下に反応させることによって得ることができる。例えば、四塩化炭素、クロロホルム、ベンゼン・クロロベンゼン等の溶媒中、高圧水銀灯、低圧水銀灯、キセノン灯、ハロゲン灯、日光、蛍光灯等の光源を用いて 2 0 \sim 1 \sim

【化146】

一般式 (XI):

(但し、前記一般式 [XI] において、 R^{72} 及び R^{73} はそれぞれ、同一の又は異なる基であって、それらの少なくとも1つが水素原子、シアノ基、ニトロ基、トリフルオロメチル基又はハロゲン原子である。)

【化147】 一般式 (XII):

(但し、前記一般式 [XII] において、Xはハロゲン原子である。)

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】図9

【補正方法】変更

LIMIL / JILL J

【補正の内容】

[図9]

合成中間体としての2, 6-ジ(プロモメチル)アントラセン-9, 10-ジカルボニトリル(構造式「IX)-1)の1HNMRスペクトル図である。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】図10

【補正方法】変更

合成中間体としての 2, 6-ジ(プロモメチル)アントラセンー9-カルボニトリル(構造式 [IX]-2)の 1HNMRスペクトル図である。

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2001-106657

(43)Date of publication of application: 17.04.2001

(51)Int.Cl. C07C211/54

C07C 17/14

C07C 22/04

C07C 25/22

C07C209/68

C07C213/08

C07C217/92

C07C253/30

C07C255/58

C07F 9/40

C07F 9/54

C09K 11/06

(21)Application number: 11-285254 (71)Applicant: SONY CORP
(22)Date of filing: 06.10.1999 (72)Inventor: ICHIMURA MARI
ISHIBASHI TADASHI
TAMURA SHINICHIRO
(54) BIS(AMINOSTYRYL)ANTHRACENE COMPOUND AND ITS SYNTHETIC
INTERMEDIATE, AND THEIR PRODUCTION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a bis(aminostyryl)anthracene compound which emits strong light and can be used as a material emitting

yellow to red light, and to provide a general method for producing the compound in high efficiency.

SOLUTION: A bis(aminostyryl)anthracene compound represented by general formula [I] (R2 and R3 are each a non-substituted aryl; R1 and R4 are each an aryl having a specific substituent such as methoxy; R5 and R6 are each a group such as cyano) or the like. The method for producing the compound comprises, for example, condensing 4-(N,N-diarylamino)benzaldehyde with a diphosphonate or a diphosphonium.

LEGAL STATUS [Date of request for examination] 28.03.2006

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]
Drawings are not displayable due to the volume of the data (more than 200
drawings).
* NOTICES *
JPO and INPIT are not responsible for any
damages caused by the use of this translation.
1. This document has been translated by computer. So the translation may not
reflect the original precisely.
2.**** shows the word which can not be translated.
3.In the drawings, any words are not translated.
CLAIMS
[Claim(s)]
[Claim 1] The bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the
following general formula [I], [II], or [IV].
[Formula 1]
In [however, said general formula [I], it is the aryl group as which R2 and R3 are

non-permuted aryl groups, and R1 and R4 are expressed in the following general formula (1), and is [Formula 2].

(However, in said general formula (1), R7, R8, R9, and R10 and R11 are radicals which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R5 And R6 mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

[Formula 3]

It is a radical which R12, R13, R14, and R15 are identitases mutually in [however, said general formula [II], or is different, is the anyl group expressed with the following general formula (2), and is [Formula 4].

(However, in said general formula (2), R18, R19, R20, R21, and R22 are radicals which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R16 and R17 -- mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.

[Formula 5]

It is the aryl group as which at least one is expressed in the following general

formula (3) in [however, said general formula [III], the remainder is a non-permuted aryl group, and R23, R24, R25, and R26 are [Formula 6].

In (said general formula (3 [however,]), R29, R30, R31, R32, and R33 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is the hydrocarbon amino group of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation.), and R27 and R28 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

[Formula 7]

It is a radical which R35 and R36 are identitases mutually in [however, said general formula [IV], or is different, is the aryl group expressed with the following general formula (4), and is [Formula 8].

In (said general formula (4 [however,]), R40, R41, R42, R43, and R44 are radicals which are identitas mutually or are different, and hydrogen atoms or those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group.), and R34 and R37 are radicals which are identitas mutually or are different, are an aryl group expressed with the following general formula (5), and are [Formula 9]. (However, in said general formula (5), R45, R46, R47, R48, R49, R50, and R51 are radicals which are identitas mutually or are different.) hydrogen atoms or

those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, a hydrocarbon group, or a hydrocarbon amino group. R38 and R39 — mutual — identitas — or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

[Claim 2] The bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the

[Formula 10]

[Formula 11]

following general formula (6).

[-- however, in said general formula (6), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12) (12) the aryl group expressed.

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) —
[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58,
R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer
of 0-6, m is the integer of 0-3, and l is the integer of 0-4.]

[Claim 3] The bis(amino styryl) anthracene compound said whose carbon

numbers of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are 1-6 and which was indicated to claim 2.

[Claim 4] the bis(amino styryl) anthracene compound indicated to the following general formula (13), (13'), (14), (15), (16), (17), claim 1 come out of and expressed, or 2.

[Formula 12]

(However, in said general formula (13), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 13]

(However, in said general formula (13), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 14]

(However, in said general formula (14), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 15]

(However, in said general formula (15), R63 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 16]

(However, in said general formula (16), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 17]

(However, in said general formula (17), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 18]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of a hydrogen atom or carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 19]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 5] the following structure expression (18) -1, (18)-2, and (18)-2' -- (18)-3, (18)-4, and (18) -5, (18)-6, and (18)-6 -- ' -- (-- 18 --) - seven -- (-- 18 --) - eight -- (-- 18 --) - nine -- (-- 18 --) - ten -- (-- 18 --) - ten -- " -- or -- (-- 18 --) - 11 -- expressing -- having -- a claim -- one -- or -- two -- having indicated -- a screw (amino styryl) -- an anthracene -- a compound.

[Formula 20]

[Claim 6] The bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula (19).

[Formula 21]

[-- however, in said general formula (19), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and

when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

[Formula 22]

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) -[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4.]

[Claim 7] The bis(amino styryl) anthracene compound said whose carbon numbers of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are 1-6 and which was indicated to claim 6.

[Claim 8] The bis(amino styryl) anthracene compound indicated to the following general formula (20), (21), (22), (23), (24), claim 1 expressed, or 6.

[Formula 23]

(However, in said general formula (20), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 24]

(However, in said general formula (21), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 25]

(However, in said general formula (22), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 26]

(However, in said general formula (23), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 27]

(However, in said general formula (24), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 28]

(However, in said general formula (24'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 29]

(However, in said general formula (24"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 9] the following structure expression (25) -1, (25)-2, and (25)-2' -- (25)-3, (25)-4, and (25) -5, (25)-6, and (25)-6 -- ' -- (-- 25 --) - seven -- (-- 25 --) - eight -- (-- 25 --) - nine -- (-- 25 --) - ten -- ' -- (-- 25 --) - ten -- " -- or -- (-- 25 --) - 11 -- expressing -- having -- a claim -- one -- or -- six -- having indicated --

a screw (amino styryl) -- an anthracene -- a compound .

[Formula 30]

[Claim 10] The bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula (26).

[Formula 31]

[-- however, in said general formula (26), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12) (12) the aryl group expressed.

[Formula 32]

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) — [however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4.]

[Claim 11] The bis(amino styryl) anthracene compound said whose carbon numbers of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are 1-6 and which was indicated to claim 10.

[Claim 12] The bis(amino styryl) anthracene compound indicated to the following

general formula (27), (28), (29), (30), (31), claim 1 expressed, or 10.

[Formula 33]

(However, in said general formula (27), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 34]

(However, in said general formula (28), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 35]

(However, in said general formula (29), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 36]

(However, in said general formula (30), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 37]

(However, in said general formula (31), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 38]

(However, in said general formula (31'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 39]

(However, in said general formula (31"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 13] the following structure expression (32) -1, (32)-2, and (32)-2' -- (32)-3, (32)-4, and (32) -5, (32)-6, and (32)-6 -- ' -- (-- 32 --) - seven -- (-- 32 --) - eight -- (-- 32 --) - nine -- (-- 32 --) - ten -- ' -- or -- (-- 32 --) - ten -- " -- expressing -- having -- a claim -- one -- or -- ten -- having indicated -- a screw (amino styryl) -- an anthracene -- a compound.

[Formula 40]

[Claim 14] By carrying out condensation of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the following general formula [VIII] expressed with at least one sort and the; following general formula [VII] of 4-{N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with the following general formula [V] or [VI]. The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound of obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula [I], [II], [III], or [IV].

[Formula 41]

(However, in said general formula [V] and [VI], R66 and R67 are the aryl groups equivalent to following R1, R2, R12, R13, R23, R24 and R34, or R35, respectively, and R68 and R69 are the aryl groups equivalent to following R3,

R4, R14, R15, R25, R26 and R36, or R37, respectively.)

[Formula 42]

(However, in said general formula [VIII] and [VIII], R70 and R71 are hydrocarbon groups which are identitas mutually or are different, respectively, R72 and R73 are the radicals equivalent to following R5, R6, R16, R17, R27, R28 and R38, or R39, respectively, and X is a halogen atom.)

[Formula 43]

In [however, said general formula [I], it is the aryl group as which R2 and R3 are non-permuted aryl groups, and R1 and R4 are expressed in the following general formula (1), and is [Formula 44].

(However, in said general formula (1), R7, R8, R9, and R10 and R11 are radicals which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R5 And R6 mutual — identitas — or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

[Formula 45]

It is a radical which R12, R13, R14, and R15 are identitases mutually in [however, said general formula [II], or is different, is the aryl group expressed with the following general formula (2), and is [Formula 46].

(However, in said general formula (2), R18, R19, R20, R21, and R22 are radicals which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R16 and R17 -- mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

[Formula 47]

It is the aryl group as which at least one is expressed in the following general formula (3) in [however, said general formula [III], the remainder is a non-permuted aryl group, and R23, R24, R25, and R26 are [Formula 48].

In (said general formula (3 [however,]), R29, R30, R31, R32, and R33 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is the hydrocarbon amino group of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation.), and R27 and R28 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

It is a radical which R35 and R36 are identitases mutually in [however, said general formula [IV], or is different, is the aryl group expressed with the following general formula (4), and is [Formula 50].

In (said general formula (4 [however,]), R40, R41, R42, R43, and R44 are radicals which are identitas mutually or are different, and hydrogen atoms or those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group.), and R34 and R37 are radicals which are identitas mutually or are different, are an aryl group expressed with the following general formula (5), and are [Formula 51]. (However, in said general formula (5), R45, R46, R47, R48, R49, R50, and R51 are radicals which are identitas mutually or are different.) hydrogen atoms or those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, a hydrocarbon group, or a hydrocarbon amino group, R38 and R39 -- mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom, 1

[Claim 15] The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound to which a carbanion is made to generate by the Wittig-Horner (Wittig-Horner) reaction or the Wittig (Wittig) reaction performing said condensation, and processing said diphosphite and/or said diphosphonium by the base in a solvent, and condensation of this carbanion and said 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde is carried out and which was indicated to claim 14. [Claim 16] It faces obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound

expressed with the following general formula (6), and is [Formula 52].

[- however, in said general formula (6), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

[Formula 53]

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) -[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58,
R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer
of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4. Carry out condensation
of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the
following general formula (36) expressed with at least one sort and the; following
general formula (35) of 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with],
the following general formula (33), or (34). The manufacture approach of the
bis(amino styryl) anthracene compound indicated to claim 14.

[Formula 54]

(However, in said general formula (33), (34), (35), and (36), Ar1, Ar2, Ar3, Ar4, and R70. R71 and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 17] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound which makes said R70 and R71 the saturated hydrocarbon radical of carbon numbers 1-4 and which was indicated to claim 16.

[Claim 18] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound which sets said carbon number of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 to 0-6 and which was indicated to claim 16.

[Claim 19] The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound which obtains the following general formula (13), (14), (15), (16), (17), or (17') (17") the bis(amino styryl) anthracene compound expressed and which was indicated to claim 14 or 16.

[Formula 55]

(However, in said general formula (13), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 56]

(However, in said general formula (14), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 57]

(However, in said general formula (15), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 58]

(However, in said general formula (16), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 59]

(However, in said general formula (17), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 60]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 61]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 20] the following structure expression (18) -1, (18)-2, and (18)-2' -- (18)-3, (18)-4, and (18) -5, (18)-6, and (18)-6 -- ' -- (18) -7, (18)-8, (18)-9, (18)-10, and (18)-10', (18) The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound which obtains the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with -10" or (18)-11 and which was indicated to claim 14 or 16.

[Formula 62]

[Claim 21] It faces obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula (19), and is [Formula 63].

[-- however, in said general formula (19), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

[Formula 64]

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) — [however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4. Carry out condensation of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the following general formula (38) expressed with at least one sort and the; following general formula (37) of 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with], the following general formula (33), or (34). The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound indicated to claim 14.

[Formula 65]

(However, in said general formula (33), (34), (37), and (38), Ar1, Ar2, Ar3, Ar4, and R70, R71 and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 22] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene

compound which makes said R70 and R71 the saturated hydrocarbon radical of carbon numbers 1-4 and which was indicated to claim 21.

[Claim 23] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound which sets said carbon number of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 to 0-6 and which was indicated to claim 21.

[Claim 24] The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound which obtains the following general formula (20), (21), (22), (23), (24), or (24') (24") the bis(amino styryl) anthracene compound expressed and which was indicated to claim 14 or 21.

[Formula 66]

(However, in said general formula (20), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 67]

(However, in said general formula (21), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 68]

(However, in said general formula (22), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 69]

(However, in said general formula (23), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 70]

(However, in said general formula (24), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 71]

(However, in said general formula (24'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 72]

(However, in said general formula (24"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 25] the following structure expression (25) -1, (25)-2, and (25)-2' -- (25)-3, (25)-4, and (25) -5, (25)-6, and (25)-6 -- ' -- (25) -7, (25)-8, (25)-9, (25)-10, and (25)-10', (25) The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound which obtains the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with -10" or (25)-11 and which was indicated to claim 14 or 21.

[Formula 73]

[Claim 26] It faces obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula (26), and is [Formula 74].

[-- however, in said general formula (26), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a

substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

And (12") (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) -[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58,
R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon
numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer
of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4. Carry out condensation
of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the

general formula (39) of 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with], the following general formula (33), or (34). The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound indicated to claim 14.

following general formula (40) expressed with at least one sort and the; following

[Formula 76]

[Formula 75]

(However, in said general formula (33), (34), (39), and (40), Ar1, Ar2, Ar3, Ar4, and R70, R71 and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 27] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound which makes said R70 and R71 the saturated hydrocarbon radical of

carbon numbers 1-4 and which was indicated to claim 26.

[Claim 28] The manufacture approach of a bis(amino styryl) anthracene compound which sets said carbon number of R52, R53, R54, R55, R56, R57, R58, R59, and R60 to 1-6 and which was indicated to claim 26.

[Claim 29] The manufacture approach of the bis(amino styryl) anthracene compound which obtains the following general formula (27), (28), (29), (30), (31), or (31') (31") the bis(amino styryl) anthracene compound expressed and which was indicated to claim 14 or 26.

[Formula 77]

(However, in said general formula (27), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 78]

(However, in said general formula (28), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 79]

(However, in said general formula (29), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 80]

(However, in said general formula (30), R64 is the hydrocarbon group of the

saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 81]

(However, in said general formula (31), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 82]

(However, in said general formula (31'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 83]

(However, in said general formula (31"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Claim 30] the following structure expression (32) -1, (32)-2, and (32)-2' - (32)-3, (32)-4, and (32) -5, (32)-6, and (32)-6 - ' - (- 32 -) - seven -- (- 32 -) - eight --

(-- 32 --) - nine -- (-- 32 --) - ten -- (-- 32 --) - ten -- ' -- or -- (-- 32 --) - ten -- " --

expressing -- having -- a screw (amino styryl) -- an anthracene -- a compound -- obtaining -- a claim -- 14 -- or -- 26 -- having indicated -- a screw (amino styryl) --

an anthracene -- a compound -- manufacture -- an approach.

[Formula 84]

[Claim 31] Diphosphite expressed with the following general formula [VII] or [VIII], or diphosphonium.

[Formula 85]

(however, said general formula [VII] and [VIII] — setting — R70 and R71 — respectively — mutual — identitas — or a different hydrocarbon group — it is — R72 and R73 — respectively — mutual — identitas — or it is a different radical, those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom, and X is a halogen atom.)

[Claim 32] Diphosphite or diphosphonium said R70 and R71 are the saturated hydrocarbon radical of carbon numbers 1-4 and which was indicated to claim 31. [whose]

[Claim 33] Diphosphite or diphosphonium which is expressed with the following general formula (35) or (36) and which was indicated to claim 31.

[Formula 86]

(However, in said general formula (35) and (36), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 34] Diphosphite or diphosphonium which is expressed with the following general formula (37) or (38) and which was indicated to claim 31.

[Formula 87]

(However, in said general formula (37) and (38), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 35] Diphosphite or diphosphonium which is expressed with the following general formula (39) or (40) and which was indicated to claim 31.

[Formula 88]

(However, in said general formula (39) and (40), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 36] The manufacture approach of the diphosphite or diphosphonium which obtains the diphosphite or diphosphonium expressed with the following general formula [VII] or [VIII] by making the aryl halide compound expressed with the following general formula [IX], and the phosphorous acid trialkyl or triphenyl phosphine (PPh3) expressed with the following general formula [X] react.

[Formula 89]

(However, in said general formula [IX], R72 and R73 are radicals which are identitas mutually or are different, respectively, those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom, and X is a halogen atom.)

general formula [X]: P. (OR74) 3 or -- P 3 (OR75) (however, said general formula [X] -- setting -- R74 and R75 -- respectively -- identitas -- or it is a different hydrocarbon group.)

[Formula 90]

(However, in said general formula [VIII] and [VIII], R70 and R71 are hydrocarbon groups which are identitas mutually or are different, respectively, and R72, R73, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 37] The manufacture approach of the diphosphite or diphosphonium which makes said R70 and R71 the saturated hydrocarbon radical of carbon numbers 1-4 and which was indicated to claim 36.

[Claim 38] The manufacture approach of of the diphosphite or diphosphonium which obtains the diphosphite or diphosphonium expressed with the following general formula (35) or (36) and which was indicated to claim 36.

[Formula 91]

(However, in said general formula (35) and (36), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 39] The manufacture approach of of the diphosphite or diphosphonium which obtains the diphosphite or diphosphonium expressed with the following general formula (37) or (38) and which was indicated to claim 36.

[Formula 92]

(However, in said general formula (37) and (38), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[Claim 40] The manufacture approach of the diphosphite or diphosphonium which obtains the diphosphite or diphosphonium expressed with the following general formula (39) or (40) and which was indicated to claim 36.

[Formula 93]

(However, in said general formula (39) and (40), R70, R71, and X are the same

as the above mentioned thing.)

[Claim 41] The aryl halide compound expressed with the following general formula [IX].

[Formula 94]

(However, in a general formula [IX], R72 and R73 are radicals which are identitas or are different, respectively, those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom, and X is a halogen atom.)

[Claim 42] The anthracene compound expressed with the following general formula [XI], and the following general formula The manufacture approach of an aryl halide compound of obtaining the aryl halide compound expressed with the following general formula [IX] by making N-halogenation succinimide expressed with [XII] reacting.

[Formula 95]

(However, in said general formula [XI], R72 and R73 are radicals which are identitas or are different, respectively, and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.)

[Formula 96]

(However, in said general formula [XII], X is a halogen atom.)

[Formula 97]

(However, in said general formula [IX], R72 and R73 are the same as the above mentioned thing, and X is a halogen atom.)

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to these manufacture approaches at a bis(amino styryl) anthracene compound suitable as an organic luminescent material which presents the desired luminescent color and its synthetic intermediate field, and a list.

[0002]

[Description of the Prior Art] It is spontaneous light, and a speed of response is high-speed, as one candidate of a flat-panel display without an angle-of-visibility dependency, organic electroluminescence devices (EL element) etc. attract attention recently, and the interest about an organic luminescent material is increasing as the component. Implementation of the full color organic light emitting device which is in the place which can control the optical property of an ingredient to some extent by the molecular design, and created all of red, blue,

and green three-primary-colors luminescence by each luminescent material by
this is possible for the first advantage of an organic luminescent material.

[0003] Since the bis(amino styryl) benzenoid shown by the following general formula [A] presents strong luminescence of blue - red to a visible-region field depending on the substituent introduced, it is available not only for an organic electroluminescence-devices ingredient but various applications. Furthermore, these ingredients are sublimability and have the advantage which can form the uniform amorphous film according to the process of vacuum deposition. Although the optical property of an ingredient can predict until to some extent by molecular orbital count etc. by the end of today, it cannot be overemphasized that the technique of manufacturing the ingredient demanded in fact efficient is the most important on industry.

[0004]

[Formula 98]

(However, in said general formula [A], Ar is the aryl group which may have a substituent, and Ra and Rb show the aryl group which may have the hydrocarbon group of a hydrogen atom, saturation, or partial saturation, and a substituent, a cyano group, a halogen atom, a nitro group, and an alkoxyl group, respectively, and these may be the same or may differ.)

[0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Although many compounds which belong to said general formula [A] as an organic luminescent material have so far been manufactured Luminescence of these ingredients has blue - green many, and what presents luminescence of yellow - red is [only being reported slightly and]. [electrical-and-electric-equipment information American Communications Association,], such as a technical research report, organic electronics, 17 and 7 (1992), Inorganic and Organic Electroluminescence 96 Berlin, and 101 (1996), and the efficient manufacturing method of those were not established, either.

[0006] The purpose of this invention is especially in view of the above present condition to offer [the compound suitable as an organic luminescent material of yellow - red which presents strong luminescence and its synthetic intermediate field, and I the approach of manufacturing these efficient.

[0007]

[Means for Solving the Problem] In order to solve the above-mentioned technical problem, as a result of inquiring wholeheartedly, the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula [I], [II], [III], or [IV] presents strong luminescence, and this invention person used to establish a header and its general and efficient manufacture approach for the ability to become the luminescent material of vellow - red, and used to reach this

invention.

[0008] That is, this invention relates to the bis(amino styryl) anthracene compound (the compound of this invention is called hereafter.) expressed with the following general formula [I], [II], or [IV] first.

[Formula 99]

In [however, said general formula [I], it is the aryl group as which R2 and R3 are non-permuted aryl groups, and R1 and R4 are expressed in the following general formula (1), and is [Formula 100].

(However, in said general formula (1), R7, R8, R9, and R10 and R11 are radicals which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R5 And R6 mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom (below: F, Cl, Br, I, etc. are the same).]

[Formula 101]

It is a radical which R12, R13, R14, and R15 are identitases mutually in [however, said general formula [II], or is different, is the aryl group expressed with the following general formula (2), and is [Formula 102].

(However, in said general formula (2), R18, R19, R20, R21, and R22 are radicals

which are identitas mutually or are different.) those at least one is the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group. R16 and R17 -- mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.

[Formula 103]

It is the aryl group as which at least one is expressed in the following general formula (3) in [however, said general formula [III], the remainder is a non-permuted aryl group, and R23, R24, R25, and R26 are [Formula 104].

In (said general formula (3 [however,]), R29, R30, R31, R32, and R33 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is the hydrocarbon amino group of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation.), and R27 and R28 are radicals which are identitas mutually or are different, and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.]

It is a radical which R35 and R36 are identitases mutually in [however, said general formula [IV], or is different, is the aryl group expressed with the following general formula (4), and is [Formula 106].

In (said general formula (4 [however,]), R40, R41, R42, R43, and R44 are

radicals which are identitas mutually or are different, and hydrogen atoms or those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, or a hydrocarbon group.), and R34 and R37 are radicals which are identitas mutually or are different, are an aryl group expressed with the following general formula (5), and are [Formula 107]. (However, in said general formula (5), R45, R46, R47, R48, R49, R50, and R51 are radicals which are identitas mutually or are different.) hydrogen atoms or those at least one are the hydrocarbon oxy-radical of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation, a hydrocarbon group, or a hydrocarbon amino group. R38 and R39 -- mutual -- identitas -- or it is a different radical and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom. 1 [0009] It is the compound which can use the compound of this invention

[0009] It is the compound which can use the compound of this invention effectively as an organic luminescent material which shows luminescence of yellow - red, and has a high glass transition point and the high melting point, and when excelled in electric, thermal, or chemical stability, it is amorphous, and since a vitreous state can be formed easily, vacuum evaporationo etc. can also be performed.

[0010] As for the compound of this invention, what is expressed with the following general formula is desirable.

[Formula 108]

[-- however, in said general formula (6), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12") (12") the aryl group expressed.

[Formula 109]

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) -[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon group (especially a carbon number below: or less with sufficient (it is no permuting when it is a carbon number 0) six) of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. the same – it is – R55, R56, R57, R58, R59, and R60 -- mutual -- the hydrocarbon group (especially a carbon number below: or less with sufficient (it is no permuting when it is a carbon number 0) six) of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation the same -- it is -- n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4.]
[0011] More specifically, the compound of this invention has the following general formula (13), (14), (15), (16), (17), or (17") (17") the good thing expressed.

[Formula 110]

(However, in said general formula (13), R61 is the hydrocarbon group of the

saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 111]

(However, in said general formula (14), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 112]

(However, in said general formula (15), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 113]

(However, in said general formula (16), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 114]

(However, in said general formula (17), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 115]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 116]

(However, in said general formula (17"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[0012] The compound of this invention Following structure-expression (18)-1, (18)-2, and (18)-2', (-18-) - three - (--18-) - four - (-18-) - five - (--18-) - six - (-18-) - six - (-18-) - six - (-18-) - seven - (-18-) - eight - (--18-) - nine - (--18-) - ten - (--18-) - ten - (--18-) - ten - (--18-) - 11 - expressing - having - a thing -- concrete -- illustrating -- having .

[Formula 117]

[0013] As for the compound of this invention, what is expressed with the following general formula is desirable.

[Formula 118]

[-- however, in said general formula (19), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) — [however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4.]

[0014] More specifically, the compound of this this invention has the following general formula (20), (21), (22), (23), (24), or (24") (24") the good thing expressed.

[Formula 120]

(However, in said general formula (20), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 121]

(However, in said general formula (21), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6. or partial saturation.)

[Formula 122]

(However, in said general formula (22), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 123]

(However, in said general formula (23), R64 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 124]

(However, in said general formula (24), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 125]

(However, in said general formula (24'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 126]

(However, in said general formula (24"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[0015] The compound of this this invention Following structure-expression (25)-1, (25)-2, and (25)-2', (-- 25 --) - three -- (-- 25 --) - four -- (-- 25 --) - five -- (-- 25 --) - six -- (-- 25 --) - six -- (-- 25 --) - seven -- (-- 25 --) - eight -- (-- 25 --) - nine -- (-- 25 --) - ten -- (-- 25 --) - ten -- '-- (-- 25 --) - ten -- '' -- (-- 25 --) - 11 --

[Formula 127]

[0016] As for the compound of this invention, what is expressed with the following general formula is desirable.

expressing -- having -- a thing -- concrete -- illustrating -- having .

[Formula 128]

[-- however, in said general formula (26), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 may have a substituent, respectively -- mutual -- identitas -- or it is a different aryl group, and when it has a substituent, it is the radical chosen from the following general formula (7), (8), (9), (10), (11), (12), or (12') (12") the aryl group expressed.

And (12') (12") it sets. said general formula (7), (8), (9), (10), (11), and (12) --

[however,] R52, R53, and R54 are the hydrocarbon groups of with a carbon numbers of one or more saturation or partial saturation. R55, R56, R57, R58, R59, and R60 are the hydrocarbon groups of with identitas or a different carbon numbers of one or more saturation or partial saturation mutually, n is the integer of 0-6, m is the integer of 0-3, and I is the integer of 0-4.]

[0017] More specifically, the compound of this this invention has the following general formula (27), (28), (29), (30), (31), or (31') (31") the good thing expressed.

[Formula 130]

(However, in said general formula (27), R61 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 131]

(However, in said general formula (28), R62 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 132]

(However, in said general formula (29), R63 is the hydrocarbon group or hydrocarbon oxy-radical of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 133]

(However, in said general formula (30), R64 is the hydrocarbon group of the

saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 134]

(However, in said general formula (31), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 135]

(However, in said general formula (31'), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[Formula 136]

(However, in said general formula (31"), R65 is the hydrocarbon group of the saturation of carbon numbers 1-6, or partial saturation.)

[0018] The compound of this this invention Following structure-expression (32)-1,

thing -- concrete -- illustrating -- having .

[Formula 137]

[0019] The following compound can be illustrated as a compound of this inventions other than the above and the above.

[Formula 138]

[0020] This invention as an approach of manufacturing the compound of this

invention efficient again By carrying out condensation of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the following general formula [VIII] expressed with at least one sort and the; following general formula [VII] of 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with the following general formula [V] or [VI] The manufacture approach of this invention of obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with said general formula [I], [III], [III], or [IV] is also offered.

[Formula 139]

(However, in said general formula [V] and [VI], R66 and R67 are the aryl groups equivalent to said R1, R2, R12, R13, R23, R24 and R34, or R35, respectively, and R68 and R69 are the aryl groups equivalent to said R3, R4, R14, R15, R25, R26 and R36, or R37, respectively.)

[Formula 140]

(However, in said general formula [VIII], R70 and R71 are hydrocarbon groups (below: with the sufficient saturated hydrocarbon radical of 1-4 especially a carbon number is the same) which are identitas mutually or are different, respectively, R72 and R73 are the radicals equivalent to said R5, R6, R16, R17, R27, R28 and R38, or R39, respectively, and X is a halogen atom.)

[0021] Specifically, the manufacture approach of the compound of this invention is the Wittig-Horner (Wittig-Horner) reaction or Wittig (Wittig) about said

condensation. A reaction performs, by processing said diphosphite and/or said diphosphonium by the base in a solvent, a carbanion is made to generate and condensation is carried out to this carbanion and said 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde.

[0022] For example, it faces obtaining the bis(amino styryl) anthracene compound expressed with the following general formula (6), and is [Formula 141].

In (said general formula (6 [however,]), Ar1, Ar2, Ar3, and Ar4 are the same as the above mentioned thing respectively. Condensation of the diphosphonium and; which are expressed with the diphosphite or the following general formula (36) expressed with at least one sort and the; following general formula (35) of 4-(N and N-diaryl amino) benzaldehyde expressed with), the following general formula (33), or (34) is carried out.

[Formula 142]

(However, in said general formula (33), (34), (35), and (36), Ar1, Ar2, Ar3, Ar4, and R70. R71 and X are the same as the above mentioned thing.)

[0023] If a scheme shows this reaction, it will become, for example like the following reaction scheme 1.

[Formula 143]

[0024] First, by processing a general formula (35) or the compound of (36) with a

base in a suitable solvent, this reaction begins from generating a carbanion and is completed by next condensing this carbanion with the aldehyde of a general formula (33). The following can be considered as a combination of a base and a solvent.

[0025] A sodium hydroxide/water, a sodium carbonate/water, potassium carbonate/water, a sodium ethoxide/ethanol, or dimethylformamide, Sodium methoxide / methanol-diethylether mixed solvent, or dimethylformamide, Triethylamine / ethanol, a jig lime, chloroform, or nitromethane, A pyridine / methylene chloride or nitromethane, 1, and 5-diazabicyclo [4.3.0] Non, -5-en / dimethyl sulfoxide, Potassium t-butoxide / dimethyl sulfoxide, a tetrahydrofuran, benzene, or dimethylformamide, A phenyl lithium / diethylether or a tetrahydrofuran, t-butyl lithium / diethylether, or a tetrahydrofuran, Sodium amide/ammonia, sodium hydride / dimethylformamide or a tetrahydrofuran, triethyl sodium / diethylether, or a tetrahydrofuran.

[0026] This reaction advances comparatively at low temperature (-30 degrees C - 30 degrees C), and in addition to purification of the specified substance by the chromatography being easy since it is alternative, since the compound of this invention of a general formula (6) has high crystallinity, it can raise purity with recrystallization. Although not asked especially about the approach of recrystallization, in the approach of dissolving in an acetone and adding a

hexane, or toluene, the heating dissolution is carried out and the approach of condensing and cooling is simple. Ordinary pressure may perform this reaction in 3 - 24 hours.

[0027] By the manufacture approach of the compound of this invention, said general formula (13), (13'), (14) (15) (16) (17) (17') (17 - " --) - (20), (21), (22), (23), (24), (24'), The bis(amino styryl) anthracene compound expressed with (24"), (27), (28), (29), (30), or (31) can be obtained. Specifically said structure expression (18) -1, (18)-2, and (18)-2' and (18) -3, (18)-4, (18)-5, and (18) -6, (18)-7, (18)-8, and (18) -9, (18)-10, and (18)-10 - ' - (18) -10", (18)-11, (25)-1, (25)-2, and (25)-2', (25) -3, (25)-4, (25)-5, (25)-6, (25)-7, (25)-8, (25)-9, (25)-10, and (25)-10', (25) -10", (25)-11, (32)-1, (32)-2, and (32)-2', (--32 --) - three - (--32 --) - four - (--32 --) - five - (--32 --) - six - (--32 --) - seven - (--32 --) - ten - " -- expressing -- having -- a screw (amino styryl) -- an anthracene -- a compound -- it can obtain .

[0028] This invention also offers various compounds suitable as synthetic intermediate field of the compound of this invention again.

[0029] Namely, said general formula [I] [II] It is diphosphonium expressed with the diphosphite which is used as a synthetic intermediate product of a bis(amino styryl) anthracene compound expressed with [III] or [IV], and is expressed with

said general formula [VII], or said general formula [VIII].

[0030] This synthetic intermediate field (the synthetic intermediate field 1 of this invention are called hereafter.) are specifically expressed with the following general formula (35), (36), (37), (38), (39), or (40).

[Formula 144]

(However, in said general formula (35), (36), (37), (38), (39), and (40), R70, R71, and X are the same as the above mentioned thing.)

[0031] The synthetic intermediate field 1 of this invention can be drawn as follows from the synthetic intermediate field as the precursor.

[0032] That is, the diphosphite expressed with said general formula [VII] or the diphosphonium expressed with said general formula [VIII] is obtained as synthetic intermediate field by making the aryl halide compound expressed with the following general formula [IX], and the phosphorous acid trialkyl or triphenyl phosphine (PPh3) expressed with the following general formula [X] react. This reaction is good as 30 minutes - reaction-time 24 hours at the reaction temperature of 120 degrees C - 160 degrees C, and ordinary pressure in solvents, such as a xylene which has a non-solvent or the boiling point 120 degrees C or more, or the phosphorous acid trialkyl of an overlarge.

[Formula 145]

(However, in said general formula [IX], R72 and R73 are radicals which are

identitas mutually or are different, respectively, those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom, and X is a halogen atom.)

general formula [X]: P (OR74) 3 or -- P(OR75) 3 (however, in said general formula [X], R74 and R75 are the hydrocarbon groups of the saturation of identitas or a different hydrocarbon group, especially carbon numbers 1-4, or partial saturation, respectively.)

[0033] This invention also offers the aryl halide compound (the synthetic intermediate field 2 of this invention are called hereafter.) expressed with said general formula [IX] as synthetic intermediate field for obtaining the synthetic intermediate field 1 again.

[0034] The synthetic intermediate product 2 of this invention can be obtained by making the dimethyl anthracene compound expressed with the following general formula [XI], and N-halogenation succinimide expressed with the following general formula [XII] react to the bottom of an optical exposure. For example, it is made to react by the reaction time of 30 minutes - 48 hours by the temperature of 20-120 degrees C, and ordinary pressure among solvents, such as a carbon tetrachloride, chloroform, benzene, and a chlorobenzene, using the light source of a high pressure mercury vapor lamp, a low pressure mercury lamp, a xenon LGT, a halogen LGT, daylight, a fluorescent lamp, etc.

[Formula 146]

(However, in said general formula [XI], R72 and R73 are radicals which are identitas or are different, respectively, and those at least one is a hydrogen atom, a cyano group, a nitro group, a trifluoromethyl radical, or a halogen atom.)

[Formula 147]

(However, in said general formula [XII], X is a halogen atom.)

[0035] The following reaction scheme 2 can show the reaction which obtains each synthetic intermediate fields 1 and 2 described above, respectively.

[0037]

[Formula 148]

[0038] Drawing 11 - drawing 14 show the example of the organic electroluminescence devices (EL element) which use the compound of this invention as an organic luminescent material, respectively.

[0039] Drawing 11 is the transparency mold organic electroluminescence devices A to which luminescence 20 penetrates cathode 3, and luminescence 20 can be observed also from a protective layer 4 side. Drawing 12 shows the reflective mold organic electroluminescence devices B which also obtain the reflected light in cathode 3 as luminescence 20.

[0040] Among drawing, one is a substrate for forming organic electroluminescence devices, and can use glass, plastics, and other proper

ingredients. Moreover, a substrate can also be shared when using organic electroluminescence devices combining other display devices. 2 -- a transparent electrode (anode plate) -- it is -- ITO (Indium tin oxide) and SnO2 etc. -- it can be used.

[0041] Moreover, 5 is an organic luminous layer and contains the compound of this invention as a luminescent material. About this luminous layer, well-known various configurations can be conventionally used as lamination which obtains organic electroluminescence 20. When the ingredient which constitutes an electron hole transportation layer or an electron transport layer has a luminescence so that it may mention later for example, the structure which carried out the laminating of these thin films can be used. Furthermore, in order to raise charge transportability ability in the range which fills the purpose of this invention, both an electron hole transportation laver, and both [either or] bar using the structure which carried out the laminating of the thin film of two or more sorts of ingredients, or the thin film which consists of a presentation which mixed two or more sorts of ingredients. Moreover, in order to improve the luminescence engine performance, the ingredient of at least one or more sorts of fluorescence may be used, and the structure which pinched this thin film between the electron hole transportation layer and the electron transport layer, and the structure where the ingredient of at least one or more sorts of fluorescence was included

in an electron hole transportation layer, electron transport layers, or these both may be used further. In order to improve luminous efficiency in these cases, it is also possible to include the thin film for controlling transportation of an electron hole or an electron in the lamination.

[0042] When the compound of this invention has both electronic transportability ability and electron hole transportability ability, it is possible during a component configuration to use also as a luminous layer which served as the electron hole transportation layer also as a luminous layer which served both as the electron transport layer. Moreover, it is also possible to consider as the configuration put in the electron transport layer and the electron hole transportation layer by making the compound of this invention into a luminous layer.

[0043] In addition, among drawing 11 and drawing 12, three are cathode and can use the alloy of a metal [activity / calcium / Li, Mg,] and metals, such as Ag, aluminum, and In, or the structure which carried out the laminating of these as an electrode material. In the organic electroluminescence devices of a transparency mold, the light transmittance suitable for an application can be obtained by adjusting the thickness of cathode. Moreover, among drawing, four are the closure and a protective layer and the effectiveness goes up them by making the organic whole electroluminescence devices into wrap structure. A proper ingredient can be used if airtightness is maintained. Moreover, 8 is a

drive power source for current impregnation.

[0044] In these organic electroluminescence devices, the organic layer has the organic laminated structure (single hetero structure) to which the laminating of an electron hole transportation layer and the electron transport layer was carried out, and the compound of this invention may be used as a formation ingredient of an electron hole transportation layer or an electron transport layer. Or the organic layer has the organic laminated structure (double hetero structure) to which the laminating of an electron hole transportation layer, a luminous layer, and the electron transport layer was carried out one by one, and the compound of this invention may be used as a formation ingredient of a luminous layer.

[0045] When the example of the organic electroluminescence devices which have such an organic laminated structure is shown, drawing 13 has the laminated structure to which the laminating of organic layer 5a which consists of an anode plate 2, and the electron hole transportation layer 6 and electron transport layer 7 of translucency on the substrate 1 of translucency, and the cathode 3 was carried out one by one, and is the organic electroluminescence devices C of the single hetero structure where a protective coat 4 comes to carry out the closure of this laminated structure.

[0046] As shown in drawing 13, in the case of the layer structure which omitted the light emitting device, the luminescence 20 of predetermined wavelength is

generated from the interface of the electron hole transportation layer 6 and an electron transport layer 7. These luminescence is observed from a substrate 1 side.

[0047] Moreover, drawing 14 has the laminated structure to which the laminating of organic layer 5b which consists of an anode plate 2, and the electron hole transportation layer 10, the luminous layer 11 and electron transport layer 12 of translucency on the substrate 1 of translucency, and the cathode 3 was carried out one by one, and is the organic electroluminescence devices D of the double hetero structure where a protective coat 4 comes to carry out the closure of this laminated structure.

[0048] In the organic electroluminescence devices shown in drawing 14, the electron with which the electron hole poured in from the anode plate 2 was poured in from cathode 3 through the electron hole transportation layer 10 reaches a luminous layer 11 through an electron transport layer 12, respectively by impressing direct current voltage between an anode plate 2 and cathode 3. Consequently, the recombination of an electron/electron hole arises in a luminous layer 11, a singlet exciton generates, and luminescence of predetermined wavelength is generated from this singlet exciton.

[0049] In each organic electroluminescence devices C and D mentioned above, the ingredient of light transmission nature, such as glass and plastics, can be

suitably used for a substrate 1. Moreover, this substrate may be shared, when using combining other display devices, or when arranging the laminated structure shown in drawing 13 and drawing 14 in the shape of a matrix.

Moreover, Components C and D can all take any structure of a transparency mold and a reflective mold.

[0050] moreover, the anode plate 2 — a transparent electrode — it is — ITO (indium tin oxide) and SnO2 etc. — it can be used. Between this anode plate 2 and the electron hole transportation layer 6 (or electron hole transportation layer 10), the thin film which consists of the organic substance or an organometallic compound may be prepared in order to improve the injection efficiency of a charge. In addition, when the protective coat 4 is formed with conductive ingredients, such as a metal, an insulating layer may be prepared in the side face of an anode plate 2.

[0051] Moreover, the electron hole transportation layer 6 and an electron transport layer 7 are organic layers by which the laminating was carried out, the compound of this invention described above to these either or both sides contains organic layer 5a in the organic electroluminescence devices C, and it is good as the luminescent electron hole transportation layer 6 or a luminescent electron transport layer 7. Organic layer 5b in the organic electroluminescence devices D can take various laminated structures, although the electron hole

transportation layer 10, the luminous layer 11 containing the compound of above-mentioned this invention, and an electron transport layer 12 are organic layers by which the laminating was carried out. For example, both the electron hole transportation layer, and both [either or] may have a luminescence.

[0052] Moreover, although it is desirable for the electron hole transportation layer 6 or an electron transport layer 7, and a luminous layer 11 to consist of a compound of this invention especially, these layers may be formed only with the compound of this invention, or you may form by the compound of this invention, other electron holes, or vapor codeposition with electronic transportation ingredients (for example, aromatic amine and pyrazolines etc.). Furthermore, in an electron hole transportation layer, in order to raise electron hole transportability ability, the electron hole transportation layer which carried out the laminating of two or more sorts of electron hole transportation ingredients may be formed.

[0053] Moreover, in the organic electroluminescence devices C, although a luminous layer may be the electronic transportability luminous layer 7, depending on the electrical potential difference impressed from a power source 8, light may be emitted by the electron hole transportation layer 6 or its interface. Similarly, in the organic electroluminescence devices D, a luminous layer may be an electron transport layer 12 in addition to layer 11, and may be the electron

hole transportation layer 10. In order to raise the luminescence engine performance, it is good that it is the structure where the luminous layer 11 which used at least one sort of fluorescence ingredients was made to pinch between the electron hole transportation layer 10 and an electron transport layer 12. Or the structure where an electron hole transportation layer, electron transport layers, or both these layers were made to contain this fluorescence ingredient may be constituted. In such a case, in order to improve luminous efficiency, it is also possible to include the thin films (a hole blocking layer, exciton generation layer, etc.) for controlling transportation of an electron hole or an electron in the lamination.

[0054] Moreover, you may be the structure in which could use the alloy of a metal [activity / calcium / Li, Mg,] and metals, such as Ag, aluminum, and In, as an ingredient used for cathode 3, and these metals carried out the laminating. In addition, the organic electroluminescence devices corresponding to an application are producible by choosing the thickness and the quality of the material of cathode suitably.

[0055] Moreover, a protective layer 4 can improve charge injection efficiency and luminous efficiency by acting as closure film and making the organic whole electroluminescence devices into wrap structure. In addition, if the airtightness is maintained, a single metal or alloys, such as aluminum, gold, and chromium, etc.

can choose the ingredient suitably.

[0056] Although the current impressed to each above-mentioned organic electroluminescence devices is usually a direct current, pulse current and an alternating current may be used. If a current value and an electrical-potential-difference value are within the limits which does not carry out component destruction, there will be especially no limit, but when the power consumption and the life of organic electroluminescence devices are taken into consideration, it is desirable to make light emit efficiently with as small electrical energy as possible.

[0057] Next, drawing 15 is the block diagram of the flat-surface display which used organic electroluminescence devices. In the full color display, like illustration, red (R) and the green organic layer 5 (5a, 5b) which can emit light in the three primary colors of (G) and blue (B) are allotted between cathode 3 and an anode plate 2. It can prepare in the shape of [which crosses mutually] a stripe, it is chosen by the luminance-signal circuit 14 and the control circuit 15 with a built-in shift register, and a signal level is impressed to each, and cathode 3 and an anode plate 2 are constituted so that the organic layer of the location (pixel) where the cathode 3 and the anode plate 2 which were chosen by this cross may emit light.

[0058] That is, it is a 8x3RGB simple matrix, and drawing 15 arranges the

layered product 5 which consists of one side between cathode 3 and an anode plate 2, even if there are few electron hole transportation layers, and luminous layers and electron transport layers either (refer to drawing 13 or drawing 14). Both cathode and an anode plate are made to intersect perpendicularly in the shape of a matrix mutually, impress a signal level serially by the control circuits 15 and 14 with a built-in shift register, and they are constituted so that light may be emitted in the crossover location, while carrying out patterning to the shape of a stripe. Of course, the EL element of this configuration can be used also as picture reproducer as a display of an alphabetic character, a notation, etc. Moreover, the stripe-like pattern of cathode 3 and an anode plate 2 is arranged for every color of red (R), green (G), and blue (B), and it becomes possible to constitute multicolor or all full color solid-state mold flat-panel displays.

[0059]

[Example] Hereafter, although the example of this invention is shown, this invention is not limited to this.

[0060] Example 1 <example of composition of bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -2)> [0061]

[Formula 149]

[0062] Sodium hydride (mineral oil is entered) 13.1mmol was measured in the reaction container, and anhydrous tetrahydrofuran (THF) 10ml was made to

suspend under nitrogen-gas-atmosphere mind. Stirring at a room temperature, 120ml of 1:1 mixed solutions of the anhydrous tetrahydrofuran of diphosphite (structure expression (35) -1) 2.19mmol and anhydrous dimethylformamide is dropped, and it continues, and is 4-[N-phenyl-N-(4-methoxypheny) amino]. 30ml of benzaldehyde (structure expression (33) -1) 1.30g (4.29mmol) anhydrous tetrahydrofuran solutions was dropped, and it stirred for 7 hours. Reaction mixed liquor was quenched on little ice, and it washed with saturation brine, and dried with anhydrous sodium sulfate.

[0063] 0.257g of red crystals of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -2) which is the specified substance was obtained by a silica gel chromatography's (WAKO-gel C-300, a tetrahydrofuran:hexane's ='s 1:8) refining, and recrystallizing [hexane / acetone-].

[0064] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (14% of yield). 1 HNMR (CDC13) Delta (Ppm):3.83 (6H, S), 6.87 (4H, d), 6.90 (4H, m), 7.12 (8H, d), 7.45 (4H, d) 7.18-7.39 (4H, m), 8.04 (2H, d), 8.32 (4H, s) and 8.40(2H, d). -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 1 (below peak: of the trimethylsilane which is the reference material added at the time of 1HNMR spectrum measurement in addition, TMS in drawing is the same). The glass transition point was 150 degrees C, and the melting point was 321 degrees C.

[0065] 566nm and the fluorescence maximum wave length of the visible absorption maximum of a toluene solution were 645nm.

[0066] Example 2 <the synthetic example which is a bis(amino styryl)
anthracene compound (structure-expression (18)-6')> [Formula 150]

[0067] Sodium hydride (mineral oil is entered) 3.75mmol was measured in the reaction container, and anhydrous tetrahydrofuran 10ml was made to suspend under nitrogen-gas-atmosphere mind. They are diphosphite (structure expression (35) -1) 0.734mmol and 4-[N and N-dinaphthylamino], stirring at a room temperature. 80ml of 3:1 mixed solutions of a benzaldehyde (structure expression (33) -2) 0.579g (1.55mmol) anhydrous tetrahydrofuran and anhydrous dimethylformamide was dropped, and it stirred for 12 hours. Reaction mixed liquor was quenched on little ice, and it washed with saturation brine, and dried with anhydrous sodium sulfate.

[0068] 0.419g of red crystals of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure-expression (18)-6') which is the specified substance was obtained by a silica gel chromatography's (WAKO-gel C-300, toluene's) refining and recrystallizing [toluene].

[0069] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (59% of yield). 1 HNMR (CDC13) Delta (Ppm):6.68 (4H, D), 7.12 (d, 2H) and 7.26- 7.42 (22H, m) and 7.48 (4H, t) -- 7.73 (4H, d), 7.89 (4H, d),

7.96 (2H, d), 8.05 (4H, d), 8.24 (2H, s), and 8.33 (2H, d) -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 2. The glass transition point was 214 degrees C, and the melting point was 255 degrees C.

[0070] 556nm and the fluorescence maximum wave length of the visible absorption maximum of a toluene solution were 615nm.

[0071] Example 3 <the synthetic example which is a bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (25) -2)> [Formula 151]

[0072] Sodium hydride (mineral oil is entered) 10.0mmol was measured in the reaction container, and anhydrous tetrahydrofuran 10ml was made to suspend under nitrogen-gas-atmosphere mind. Stirring at a room temperature, 20ml of anhydrous tetrahydrofuran solutions of diphosphite (structure expression (37) -1) dropped, and it stirred for 1 1.10mmol hour. Then. was 4-[N-phenyl-N-(4-methoxypheny) aminol 20ml of benzaldehyde (structure expression (33) -1) 0.600g (2.64mmol) anhydrous tetrahydrofuran solutions was dropped, and it stirred for 24 hours. Reaction mixed liquor was quenched on little ice, and it washed with saturation brine, and dried with anhydrous sodium sulfate. [0073] 0.228g of red crystals of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (25) -2) which is the specified substance was obtained by a silica gel chromatography's (WAKO-gel C-300, a tetrahydrofuran:hexane's ='s 2:3) refining, and recrystallizing [hexane / acetone-].

[0074] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (26% of yield). 1 HNMR (CDC13) Delta (Ppm):3.83 (6H, S), 6.87 (4H, d), 7.03 (6H, m), 7.14 (8H, d), 7.18-7.35 (2H, d), 7.44 (4H, m) and 7.83 (1H, d), 7.95-8.01 (3H, m), and 8.28 (1H, s), 8.33 (1H, d) and 8.51 (1H, s) — this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 3. The glass transition point was 124 degrees C, and the melting point was 215 degrees C.

[0075] 490nm and the fluorescence maximum wave length of the visible absorption maximum of a toluene solution were 610nm.

[0076] Example 4 <the synthetic example which is a bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (32) -1)> [Formula 152]

[0077] It compounded by the same approach as composition of the compound (structure expression (18) -2) of an example 1, and the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (32) -1) which is the specified substance was obtained.

[0078] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement.

1 HNMR (CDC13) delta (ppm):6.99 (2H, d), 7.04-7.31 (10H, m), and 7.45 (4H, d), 7.73 (2H, d), 7.91 (2H, s), 7.94 (2H, d) and 8.30 (2H, s) -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 4.

[0079] 443nm and the fluorescence maximum wave length of the visible

absorption maximum of a THF solution were 500nm.

[0080] Example 5 <example of composition of bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -11)> [0081]

[Formula 153]

[0082] Sodium hydride (mineral oil is entered) 8.24mmol was measured in the reaction container, and anhydrous tetrahydrofuran 20ml was made to suspend under nitrogen-gas-atmosphere mind. Stirring at a room temperature, 50ml of anhydrous tetrahydrofuran solutions of diphosphite (structure expression [VII] -1) (0.824mmol) was dropped, and it stirred for 30 minutes. Then, 4-[N-phenyl-N-(4-toluyl) amino] 20ml of benzaldehyde (structure expression (33) -4) 0.668g (2.32mmol) anhydrous tetrahydrofuran solutions was dropped, and it stirred at 50 degrees C for 40 hours. Reaction mixed liquor was quenched on little ice, and it washed with saturation brine, and dried with anhydrous sodium sulfate.

[0083] 0.174g of dark reddish-brown crystals of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -11) which is the specified substance was obtained by a silica gel chromatography's (WAKO-gel C-300, a tetrahydrofuran:hexane's ='s 1:2) refining, and recrystallizing [hexane / acetone-].

[0084] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS

measurement (23% of yield). 1 HNMR (CDC13) delta (ppm):2.35 (6H, s), 7.02-7.15 (16H, m), and 7.25 (2H, d), 7.46 (4H, d), 7.89 (2H, d), 8.43 (2H, s) and 8.53 (2H, d) — this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 5. 478nm and the fluorescence maximum wave length of the visible absorption maximum of a toluene solution were 575nm.

[0085] Example 6 <example of composition of diphosphite (structure expression (35) -1)> [0086]

[Formula 154]

[0087] Xylene 150ml was made to suspend 2, 6-Jl (bromomethyl) anthracene -9, and 10-JIKARUBO nitril (structure expression [IX] -1) 0.854g (2.06mmol), and it stirred at 125 degrees C for 15 hours after dropping phosphorous acid triethyl (structure expression [X] -1) 5.00g (20.0mmol).

[0088] The reaction solution was cooled to the room temperature, and hexane 100ml was added and put, produced precipitate was carried out the ** exception, it washed repeatedly by the hexane, and 1.03g of yellow crystals of the diphosphite (structure expression (35) -1) which is the specified substance was obtained.

[0089] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (78% of yield). 1 HNMR (CDC13) delta (ppm):1.29 (12H, t), and 3.45 (4H, d). 4.11 (8H, q). 7.82 (2H, d). 8.36 (2H, s) and 8.46 (2H, d) -- this 1

HNMR spectrum was as being shown in drawing 6.

[0090] Example 7 <example of composition of diphosphite (structure expression (37) -1)> [0091]

[Formula 155]

[0092] Xylene 10ml was made to suspend 2 and 6-JI (bromomethyl) anthracene-9-carbonitrile (structure expression [IX] -2) 0.428g (1.10mmol), and it stirred at 125 degrees C for 5 hours after dropping phosphorous acid triethyl (structure expression [X] -1) 0.870g (5.24mmol).

[0093] The reaction solution was cooled to the room temperature, and hexane 10ml was added and put, produced precipitate was carried out the ** exception, it washed repeatedly by the hexane, and the yellow crystal of the diphosphite (structure expression (37) -1) which is the specified substance was obtained.

[0094] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (99% of yield). 1 HNMR (CDC13) Delta (Ppm):1.27 (12H, M), 3.40 (4H, m), 4.07 (8H, m), 7.61 (1H, d), 7.68 (1H, d), 7.99-8.06 (2H, m), and 8.26 (1H, s), 8.37 (1H, d) and 8.61 (1H, s) -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 7.

[0095] Example 8 <example of composition of diphosphite (structure expression [VII] -1)> [0096]

[Formula 156]

[0097] Xylene 25ml was made to suspend 2, 6-Jl (bromomethyl) -9, and 10-dibromo anthracene (structure expression [IX] -3) 430mg (0.824mmol), and it stirred at 125 degrees C for 10 hours after dropping phosphorous acid triethyl (structure expression [X] -1) 1.45g (8.75mmol).

[0098] The reaction solution was cooled to the room temperature, and hexane 10ml was added and put, produced precipitate was carried out the ** exception, it washed repeatedly by the hexane, and the yellow crystal of the diphosphite (structure expression [VII] -1) which is the specified substance was obtained.

[0099] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (99% of yield). 1 HNMR (CDC13) delta (ppm):1.29 (12H, t), and 3.43 (4H, d), 4.08 (8H, q), 7.61 (2H, d), 8.45 (2H, s) and 8.53 (2H, d) -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 8.

[0100] an example 9 -- <the synthetic example [0101] of 2, 6-JI (bromomethyl) anthracene -9, and 10-JIKARUBO nitril (structure expression [IX] -1)>

[0102] After dissolving and carrying out the nitrogen purge of the 2, 6-dimethyl anthracene -9, and 10-JIKARUBO nitril (structure expression [XI] -1) 1.50g (5.85mmol) to chloroform 400ml, 18.0g (structure expression [XII] -1) (101mmol) of N-bromosuccinimide was added in 6 steps every 12 hours, flowing back. [0103] The reaction solution was condensed, alumina chromatography (300

meshes of activated aluminas, chloroform) refined, produced precipitate was carried out the ** exception, it washed repeatedly by the hexane, and 1.76g of yellow crystals of 2, 6-JI (bromomethyl) anthracene -9, and 10-JIKARUBO nitril (structure expression [IX] -1) which are the specified substance was obtained.

[0104] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (73% of yield). 1 HNMR (CDC13) delta(ppm): -- 4.73 (4H, s), 7.90 (2H, d), and 8.45-8.53 (4H, m) -- this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 9.

[0105] Example 10 <example of composition of 2 and 6-JI (bromomethyl) anthracene-9-carbonitrile (structure expression [IX] -2)> [0106]

[Formula 158]

[0107] After dissolving and carrying out the nitrogen purge of the 2 and 6-dimethyl anthracene-9-carbonitrile (structure expression [XI] -2) 0.650g (2.81mmol) to chloroform 100ml, 7.50g (structure expression [XII] -1) (42.2mmol) of N-bromosuccinimide was added in 6 steps every 12 hours, flowing back.

[0108] The reaction solution was condensed, the silica gel chromatography (WAKO-gel C-300, a tetrahydrofuran:hexane = 1:4) refined, produced precipitate was carried out the ** exception, and it washed repeatedly by the hexane, and it recrystallized [toluene] and 0.470g of yellow crystals of 2 and 6-JI

(bromomethyl) anthracene-9-carbonitrile (structure expression [IX] -2) which are the specified substance was obtained.

[0109] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (43% of yield). 1 HNMR (CDC13) delta (ppm):4.70 (2H, s), 7.64 (1H, d) and 7.75 (1H, d), 8.05-8.10 (2H, m), and 8.38-8.44 (2H, m) and 8.63 (1H, m) – this 1 HNMR spectrum was as being shown in drawing 10.

[0110] Example 11 <example of composition of 2 and 6-JI (bromomethyl) anthracene (structure expression [IX] -3)> [0111]

[Formula 159]

[0112] After dissolving and carrying out the nitrogen purge of the 2 and 6-dimethyl anthracene (structure expression [XI] -3) 0.500g (2.42mmol) to chloroform 100ml, 6.45g (structure expression [XII] -1) (36.3mmol) of N-bromosuccinimide was added in 2 steps every 24 hours, flowing back.

[0113] The reaction solution was condensed, produced precipitate was carried out the ** exception, and it washed repeatedly by the hexane, and it recrystallized [tetrahydrofuran] and 0.430g of yellow crystals of 2 and 6-JI (bromomethyl) anthracene which are the specified substance was obtained.

[0114] 1 The specified substance was identified by HNMR and FAB-MS measurement (34% of yield).

[0115]

[Function and Effect of the Invention] The compound of this invention can be effectively used as an organic luminescent material which shows strong luminescence of yellow - red depending on the substituent introduced, it is the matter which has a high glass transition point and the high melting point, and it excels in electric, thermal, or chemical stability, and it is amorphous and a vitreous state can be formed easily, and also has sublimability and can also form the uniform amorphous film with vacuum deposition etc. while excelling in thermal resistance. Moreover, the compound of this invention can be manufactured by the general and efficient approach through the synthetic intermediate field of this invention.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -2) of this invention.

[Drawing 2] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -6) of this invention.

[Drawing 3] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the bis(amino styryl) anthracene

compound (structure expression (25) -2) of this invention.

[Drawing 4] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (32) -1) of this invention.

[Drawing 5] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the bis(amino styryl) anthracene compound (structure expression (18) -11) of this invention.

[Drawing 6] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the diphosphite (structure expression (35) -1) as a synthetic intermediate product of this invention.

[Drawing 7] It is 1 HNMR spectrum Fig. of the diphosphite (structure expression (37) -1) as a synthetic intermediate product of this invention.

[Drawing 8] Diphosphite as a synthetic intermediate product of this invention (structure expression [VII] -1) (it is 1 HNMR spectrum Fig.)

[Drawing 9] It is 1 HNMR spectrum Fig. of 2 as a synthetic intermediate product of this invention, 6-JI (bromomethyl) anthracene -9, and 10-JIKARUBO nitril (structure expression [IX] -1).

[Drawing 10] It is 1 HNMR spectrum Fig. of 2 as synthetic intermediate product of this invention, and 6-JI (bromomethyl) anthracene-9-carbonitrile (structure expression [IX] -2).

[Drawing 11] It is the important section outline sectional view of the organic electroluminescence devices based on this invention.

[Drawing 12] It is the important section outline sectional view of organic

electroluminescence devices besides ****.

[Drawing 13] It is the important section outline sectional view of organic electroluminescence devices besides ****.

[Drawing 14] It is the important section outline sectional view of organic electroluminescence devices besides ****.

[Drawing 15] It is the block diagram of the multi or the full color flat-surface display using **** organic electroluminescence devices.

[Description of Notations]

1 [-- A protective coat, 5, 5a, 5b / -- An organic layer, 6 / -- An electron hole transportation layer, 7 / -- An electron transport layer, 8 / -- A power source, 10 / -- An electron hole transportation layer, 11 / -- A luminous layer, 12 / -- An electron transport layer, 14 / -- A luminance-signal circuit, 15 / -- A control circuit, 20 / -- Luminescence light, A B C, D / -- Organic electroluminescence devices] -- A substrate, 2 -- A transparent electrode (anode plate), 3 -- Cathode, 4